

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com

The state of the state of

 $|\chi r| < \varepsilon > \varepsilon$

•	



.,

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

SEPTIÈME SÉRIE. 1902.

•

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE,

PAR MM.

BERTHELOT, MASCART, MOISSAN.

SEPTIÈME SÉRIE. - TOME XXVII.

PARIS,

MASSON ET CIB, ÉDITEURS, LIBRAIRES DE L'ACADEMIE DE MÉDECINE.

Boulevard Saint-Germain, 120

(en face le l'Ecole de Medecine).

IMPRIMERIE GAUTHIER-VILLARS,
Quai des Grands-Augustins, 55.

1902

THE NEW YORK PUBLIC LIBRARY

291933

ARTOR, LENOX AND TILDEN FOR PUBLICATIONS
R 1903 L

ANNALES

DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

RECHERCHES SUR UN NOUVEL HYDRUBE DE SILICIUM;

PAR MM. H. MOISSAN ET S. SMILES.

Lorsque l'hydrogène silicié, préparé par l'action de l'acide chlorhydrique sur le siliciure de magnésium, est mis au contact de l'air, le plus souvent il prend seu spontanément. Tous les chimistes qui ont sait cette expérience ont remarqué que l'inslammation de ce gaz en présence de l'air est plus ou moins violente. Il semblait donc exister dans ce corps gazeux une substance qui lui communiquait la propriété d'être spontanément inslammable.

De plus, les combinaisons de l'hydrogène et du silicium sont peu nombreuses; deux seulement sont connues : l'une, gazense, découverte par Bust et Wöhler (*) en 1857 et répondant à la formule SiH*; l'autre, solide, préparée par Ogier (2), sous forme d'un enduit jaune, par l'action de l'essluve sur l'hydrogène silicié, et ayant pour formule (Si²H³)⁽ⁿ⁾.

L'hydrure de silicium gazeux Si H1, ou hydrogène sili-

⁽¹⁾ BUFF et WORLER, De quelques combinaisons du silicium (Poggendorff's Annalen, t. CH, et Annales de Chimie et de Physique, 3° sécre, t. LH, 1858, p. 25;).

⁽²⁾ Obien, Recherches thermiques sur les combinaisons de l'hydrogene avec le phosphore, l'arsenic et le silicium (Annales de Chimie et de Physique, 5° série, t. XX, 1880, p. 5).

cié, a été obtenu par Buff et Wöhler en décomposant l'eau par un courant électrique, au moyen d'une électrode d'aluminium riche en silicium, puis il a été préparé par Wöhler en faisant réagir l'acide chlorhydrique étendu sur un siliciure impur de magnésium.

On sait que Friedel et Ladenburg (1), dans leurs belles recherches sur les composés organiques du silicium, ont obtenu cet hydrogène silicié à l'état de pureté par l'action curieuse du sodium sur l'éther siliciformique tribasique.

Nous avons repris cette étude en essayant d'appliquer à l'hydrogène silicié produit par la méthode de Wöhler le procédé de fractionnement que l'un de nous a déjà utilisé, en collaboration avec M. Lebeau, pour la préparation et la séparation de nouveaux composés gazeux tels que les fluorures de soufre (2).

Préparation du siliciure de magnésium. — Pour préparer ce siliciure, on emploie du magnésium piloné en poudre fine, tel que l'industrie le fabrique pour la photographie. Cette poussière métallique est d'abord lavée à l'éther pour dissondre les matières grasses qu'elle contient, puis soumise à l'action d'un électro-aimant puissant pour enlever les parcelles de fer qu'elle renferme. Le métal, séché fentement dans l'hydrogène, est mélangé avec soin à du silicium cristallisé en poudre très fine, silicium préparé par le procédé de M. Vigouroux (3). On emploie 145, a de silicium et 245, 3 de magnésium, melange qui répond à la formule Si Mg². Après calcination pendant a heure 30 minutes, au rouge, dans un tube de porcelaine traverse par un courant d'hydrogène pur et sec, on obtient une masse

⁽¹⁾ FRIEDEL et LADENBURG, Sur le silicichloroforme et sur quelques composes qui en dérivent (Annales de Chimie et de Physique, 4º série, t XXIII, 1871, p. 430)

⁽¹⁾ H Moissan et LEBEAU, Comptes rendus, t. CXXA, p. 865.

⁽³⁾ Vicouroux, Annales de Chimie et de Physique, 7° serie, t. XII, p. 153.

7

friable de couleur bleutée. Il est facile d'en séparer, par décantation dans l'eau et lavage avec une solution étendue de chlorhydrate d'ammoniaque, des portions qui paraissent cristallines et qui nous ont donné à l'analyse les chissres suivants:

$S_1\ \dots$. 36,09	36,90
Mg		62,92	62,84

Ces chiffres sont très voisins de la formule Si Mg², qui exigerait Si, 36,84, et Mg, 63,15. Mais, en réalité, on retrouve dans cette matière bleue les proportions de silicium et de magnésium que l'on a employées, sans qu'il y ait eu formation d'un composé défini. Il suffit, en effet, de traiter ce composé bleu par quelques acides étendus et, en particulier, par l'acide chlorhydrique, pour reconnaître qu'il contient un ou plusieurs siliciures en présence d'un excès de métal et de silicium.

Quoi qu'il en soit, ce siliciure de magnésium impur, de couleur bleue, traité par l'acide chlorhydrique étendu, fournit un gaz spontanément inflammable à l'air, c'està-dire renfermant de l'hydrogène silicié ordinaire Si H⁴.

Nous savons, par les expériences de Bust et Wöhler et celles de Friedel et Ladenburg, que l'hydrogène silicié gazeux, de sonule Si H⁴, traité par une solution de potasse ou de sonde, sournit quatre sois son volume d'hydrogène, en même temps qu'il produit un silicate alcalin

$$S_1H^3 + 2 Na OH + H^2O = Na^2 Si O^3 + 4 H^2$$
.

En appliquant cette réaction à l'hydrogène silicié, préparé par la décomposition de notre siliciure de magnésium par l'acide chlorhydrique étendu, on reconnaît facilement que le gaz produit est de l'hydrogène ne renfermant que 4 à 5 pour 100 d'hydrogène silicié Si H⁴ (⁴).

^{(&#}x27; Après décomposition par la soude, nous avons vérifié, par une analyse eudiométrique, la pureté de l'hydrogène

Voici quelques analyses de ce mélange gazeux :

	I.	II.	HI.
Hydrogène	95,80	95,30	94,60
Hydrogène silicie	4,10	4,50	5,10

Malgré ce faible rendement, il était possible d'appliquer à ce mélange gazeux le procédé de fractionnement em-

ployé pour les fluorures de soufre.

Préparation de l'hydrogène silicié liquide. - Dans un flacon de 500cm refroidi extérieurement, nous plaçons 56 de siliciure de magnésium, en présence de 200 cm' d'eau. L'acide chlorhydrique sera versé petit à petit par un tube abducteur vertical. Le gaz recueilli traversera un petit barboteur contenant quelques centimètres cubes d'ean, puis sera lentement séché au moyen d'un long tube rempli d'acide métaphosphorique (1). Enfin, il sera conduit dans un petit tube en U qui servira de condensateur et qui sera maintenu à une très basse température, au moyen d'oxygène ou d'air liquide. Ce tube en U est terminé à sa partie inférieure par une petite ampoule dans laquelle peuvent couler les liquides qui seront condensés. Enfin, au moyen d'un robinet à trois voies et d'un petit gazomètre à mercure, il est facile de recueillir les gaz qui passent dans l'appareil on de les laisser se dégager soit sur l'eau, soit sur le mercure.

Nous ajouterons que, dès le début de l'expérience, tout l'appareil est traversé par un courant d'hydrogène pur et sec, afin de balayer avec soin l'oxygène qu'il peut contenir.

L'attaque du siliciure de magnésium doit être faite assez lentement, et l'on met environ 2 heures pour dissoudre 5⁶ de ce composé.

Dans une seconde série d'expériences et après avoir

⁽¹⁾ Nous avons verifié, dans des expériences préalables, que l'action métaphosphorique n'avait pas d'action sur l'hydrogène silicié gazeux.

étudié les propriétés du siliciare d'hydrogène liquide, nous avens modifié cette préparation en faisant tomber lentement la poudre de siliciare de magnésium dans une solution aqueuse concentrée de gaz acide chlorhydrique placée dans le flacon rempli d'hydrogène dont nous avous parlé plus haut. Dans ces conditions, le rendement est un peu plus élevé.

Si l'on réalise cette expérience en entourant le petit tube en U d'un mélange réfrigérant d'acétone et d'acide carbonique solide à la température de — 80°, on ne recueille qu'une trace de corps liquide.

L'hydrogène silicié qui se dégage prend feu constamment au contact de l'atmosphère, en produisant une flamme tres blanche qui fournit d'abondantes fumées de silice mélangées d'une petite quantité de silicium amorphe.

Si nous refroidissons maintenant le tube en U à une température comprise entre —180° et —200° au moyen d'air liquide, le résultat est différent. On voit se condenser un corps solide blanc et le gaz qui se degage perd, pendant la plus grande partie de l'expérience, la propriété de s'enflammer au contact de l'air.

Ce gaz renferme encore cependant une petite quantité d'hydrogène silicié. 4^{cm²}, 44 traités par une solution concentrée de potasse nous ont fourni un volume de 4^{cm²}, 70, c'est-à-dire en contiennent une proportion de 1,9 pour 100.

Le résidu de la réaction par l'alcali était de l'hydrogène pur, ainsi que l'analyse eudiométrique l'a démontré.

Lorsque la décomposition du siliciure de magnésium est terminée, nous isolons, au moyen d'un robinet, l'appareil producteur de gaz, puis on procède au fractionnement de l'hydrogène silicié, qui s'est condensé à l'état solide dans le tube en U. Dès que la température s'élève, ce solide se transforme en un liquide incolore qui entre bientôt en ébullition et qui fournit du gaz hydrogène

silicié que l'on recueille dans le petit gazomètre à mercure. Enfin, lorsque le tube en U a repris la température du laboratoire, il renferme encore un liquide que nous allons étudier tout d'abord. Cette expérience, répétée une vingtaine de fois avec des siliciures de magnésium provenant de différentes opérations, a toujours donné les mêmes résultats.

Hydrure de silicium liquide. — Nous avons obtenu ainsi un liquide mobile et incolore dont le point d'ébullition est voisin de +52° et qui, refroidi dans l'air liquide, cristallise en se solidifiant. Ces cristaux fondent à —138°.

L'hydrure de silicium liqui le peut être chauffé à la température de 100° sans présenter trace de décomposition. Par refroidissement, il reprend l'état liquide et conserve toutes ses propriétés.

Sa vapeur chauffée à +250° se décompose en ses eléments : silicium et hydrogene.

La densité de l'hydrure liquide est plus élevée que l'unité, car, mis au contact de l'eau distillée, cet hydrure tombe au fond du vase en se dissolvant légèrement.

L'hydrare de silicium est très soluble dans le silicate d'éthyle; il est un peu soluble dans l'eau, ainsi que nous venons de le faire remarquer, mais cette solution est attaquée lentement par l'oxygène qui se trouve dissous dans le liquide.

La proprieté la plus remarquable de ce nouveau composé est de prendre feu spontanément en présence de l'airà la température ordinaire du laboratoire. Il brûle avec une flamme blanche très éclairante, en fournissant un dépôt de silicium amorphe et de silice. Cette incandescence se produit avec explosion.

Il prend seu aussi spontanément dans le gaz chlore; a la température ordinaire, la réaction est violente.

Ce liquide est attaqué vivement, mais sans incandescence, par une solution aqueuse de potasse, avec formation de silicate de potassium et dégagement d'hydrogène. Il réduit les solutions de hichlorure de mercure, de chlorure d'or et d'azotate d'argent.

Il nous a fourni aussi une réaction curieuse en présence des autres gaz. Si l'on fait arriver une très petite quantité de ce liquide dans une atmosphère d'hydrogène, ce dernier gaz prend la propriété d'être spontanément inflammable au contact de l'air. Friedel et Ladenburg ont démontré que l'hydrogène silicié pur Si H¹ n'est pas spontanément inflammable à la température ordinaire sous une pression voisine de 760mm. Ce nouvel hydrure de silicium agit donc comme l'hydrogène phosphoré liquide vis-à-vis du phosphure d'hydrogène gazeux PH³, auquel il communique la propriété de s'enflammer en présence de l'air.

Comme nous l'avons déjà fait remarquer, c'est un réducteur très énergique, agissant instantanément sur les solutions de bichlorure de mercure, de chlorure d'or et d'azotate d'argent; avec ce dernier, il fournit un melange complexe de siliciures d'argent hydratés.

Une solution aqueuse de perchlorure de fer est attaquée lentement par ce nouveau composé; il se produit un précipité de couleur brune, insoluble dans l'acide chlorhydrique dilué. Une solution étendue de sulfate d'indigo est décomposée et produit lentement un précipité de couleur verte. Il réduit de même une solution aqueuse et neutre de permanganate de potassium.

L'hydrure de silicium liquide réduit leutement à froid une solution de bichromate de potassium acidalé par une goutte d'acide sulfarique. Il se produit une solution verte de sulfate de chrome.

L'action de cet hydrure sur l'eau de brome est lente aussi à froid, mais, pour peu que l'on élève la température, chaque bulle de vapeur d'hydrure de silicium qui traverse la solution s'entoure d'une couche de silice, et

l'excès vient brûler spontanément à la surface du liquide.

Si l'on répète cette expérience au moyen d'acide azotique concentré, la décomposition se produit de même assez lentement, et chaque bulle de vapeur d'hydrure de silicium se recouvre d'une petite couche de silice et de silicium amorphe, tandis que son volume augmente.

La solution concentrée d'acide chlorhydrique n'a aucune

action à froid sur ce nouveau composé.

Avec l'acide sulfurique concentré et chauffé à 50°, il ne se produit pas de décomposition pendant un contact peu prolongé entre les deux corps. Mais nous avons remarqué que les vapeurs d'hydrure de silicium qui se dégageaient de cet acide sulfurique produisaient, au moment où elles s'enflammaient spontanément à l'air, un bruit sec et assez violent.

Nous avons du teste constaté le même phénomène chaque fois que les vapeurs d'hydrure de silicium, soit seules, soit melangées à l'hydrogène, étaient complètement privées de vapeur d'eau. Ce phénomène peut être facilement réalisé en produisant un mélange d'hydrogène, d'hydrogène silicié SiH, et d'hydrogène silicié liquide Si²H, desséché par son passage dans un tube maintenu à — 80° et abandonné ensuite bulle à bulle au contact de l'air. Chaque bulle de gaz bien sec produit une explosion beaucoup plus violente que si le mélange est saturé de vapeur d'eau.

Mais l'action la plus curieuse de l'hydrure de silicium liquide est celle qu'il excree sur les composés saturés,

riches en chlore ou en fluor.

Nous pensions que cet hydrare pouvait être soluble dans le tétrachlorure de carbone. Pour étudier cette solubilité, nous avons placé du tétrachlorure de carbone parfaitement sec dans une petite éprouvette retournée remplie de mercure exempt d'humidité. Nous avons fait ensuite arriver, au contact du tétrachlorure de carbone, une petite

ampoule ouverte contenant une goutte d'hydrure de silicium. Dès qu'il y a en contact entre les deux corps, une violente explosion s'est produite avec formation d'une flamme, et l'éprouvette a été brisée.

En reprenant cette expérience sur des quantités de matières plus petites, nous avons pu constater qu'il se formait en aboudance de l'acide chlorhydrique absorbable par l'eau avec réaction acide et précipitation par l'azotate d'argent, en même temps qu'il se déposait du carbone amorphe de couleur noire et du silicium marron. Ce dernier corps peut être détruit au moyen d'une solution de potasse au contact de laquelle il dégage de l'hydrogène.

L'un de nous, en collaboration avec M. Lebeau (1), a démontré que l'hexassuorure de soufre SFº est un composé d'une stabilité assez grande pour que l'on puisse fondre du sodium dans ce gaz sans le décomposer.

Dans un tube retourné sur le mercure contenant une petite quantité de vapeurs d'hydrure de silicium, nous avons fait passer 2em' on 3em' d'hexashuorure de soufre. A cause de la densité de ce dernier composé (5,03), il n'y a pas eu mélange, ni par conséquent réaction. Mais, au moment où nous avons voulu faire passer le gaz dans une autre éprouvette, il s'est produit une violente détonation accompagnée d'une flamme bleue et d'un dépôt de silicium. Les deux éprouvettes ont été brisées.

Si l'on fa.t passer dans la vapeur d'hydrure de silicium, maintenue gazeuse, sous pression réduite, une série d'étincelles d'induction, on voit se déposer de longs filaments de silicium amorphe en même temps que l'hydrogène est mis en liberté. Après 15 à 20 minutes, le volume de gaz n'augmente plus sensiblement.

Ce silicium se prés nte sous forme de longs filaments

^{(&#}x27;, H. Moissan et P. Lebeau, Preparation et proprietes d'un nouveau corps gaseux, l'hexastuorure de soufre (Ann de Chim. et de Phys., 7º serie, t. XXVI, 1902, p. 145).

laineux, de couleur café au lait clair, possédant des propriétés réductrices particulières que ne donne pas le silicium amorphe préparé par M. Vigouroux (1).

Ce silicium très finement divisé réduit en effet très lentement, à la température ordinaire, une solution neutre de permanganate de potassium. Cette réduction se fait beaucoup plus rapidement à 100°; il réduit aussi une solution de sulfate de cuivre à l'ébullition. De même, une solution de bichlorure de mercure portée à 50 ° ou 60° produit avec ce silicium amorphe une notable quantité de calomel. Enfin, une solution de chlorure d'or très étendue est réduite à l'ébullition par ce silicium.

Comme nous le faisions remarquer précédemment, ces phénomènes de réduction ne sont pas obtenus avec le silicium amorphe préparé par le procédé de M. Vigouroux, même lorsque ce silicium vient d'être fraîchement lavé avec le plus grand soin, au moyen d'une solution pute et concentrée d'acide fluorhydrique.

Nous pensons que cette différence tient au simple etat de division du silicium. Nous rappellerons que l'un de nous a déjà mentionné des réactions similaires obtenues avec le bore pur (²). Cependant, avec le bore, les réactions sont beaucoup plus frappantes, parce qu'elles se continuent; ce qui tient, pensons-nous, à ce que le produit d'oxydation du bore, l'acide borique, est solut e dans l'ean, tandis que la silice hydratée qui se produ dans la plupart de ces réductions forme une couche insotubre a de part du silicium et limite rapidement la réaction.

Analyse. L'analyse du siliciure d'hydrogène est tres délicate et sa facile inflammabilité en rend le maniement difficile. Nous ajouterons que les tubes de verre dans les-

^{(,} Vigounoux, Annales de Chimie et de Physique, 7° serie, t. XII, 1897, p. 5.

⁽²⁾ H. Moissan, Annales de Chimie et de Physique, 7° scrie, t. VI, 1895, p. 293.

quels nous enfermons une petite quantité de silicture d'hydrogène liquide se soudent avec beaucoup de difficulté à cause du dépôt de silicium qui se fait rapidement sur le verre chautfé.

Nous avons pu cependant en enfermer dans des ampoules et, en brisant une ampoule dans une éprouvette remplie de mercure, il nous a été possible de décomposer ce liquide par une solution alcaline, de mesurer l'hydrogène dégagé et de doser ensuite la silice du silicate alcalin formé.

Nous indiquerons trois expériences dans lesquelles les rapports de l'hydrogène dégagé, au silicium du siliciure ont été de 3,99, de 4, 14 et de 4,03, chiffres dont la movenne est 4,05. Le rapport théorique de l'hydrogène au silicium serait de 4,06 pour le silicture d'hydrogène de formule Si2 H6, d'après l'égalité suivante :

Si" H8 + 4 Na ()H + 2 H2 () - 2, Na2 Si ()3, + 7 H2.

	τ	11	111
Silicium	0,0363	0,0409	0,0477
Hydrogène en volume	1010401,7	1 to*m",5	131cm*,9
» en poids	0,00909	0,00986	8110,0

Si nous produisons cette décomposition avec un poids déterminé de siliciure d'hydrogène, le volume d'hydrogène mis en liberté répond, à peu de chose près, à l'égalité précédente.

Entin, pour vérifier ces chillres, nous avons décomposé par la chaleur un poids déterminé de ce siliciure, dans une cloche courbe de verre, sur le mercure. Nous avons trouvé ainsi les chiffres suivants, qui correspondent bien a la formule Si²H⁴.

		Théor.e
		pour Si*Ha
Silicium	91,00	90,45
Hydrogène	9,30	9,55

Densité de vapeur. - La densité de vapeur de cet

hydrure a été déterminée par la méthode de Gay-Lussac. Dans un tube gradué rempli de mercure, nous avons fait passer une ampoule de verre contenant 0,0255 de siliciure liquide. Un courant de vapeur d'eau maintenait le tube à la température de 100°, et nous avons obtenu ainsi un volume gazeux de 8°m¹, 30 : ce qui correspond à la densité 2,37. La densité théorique pour le composé Si²H⁸ serait de 2,14.

Ces chiffres établissent donc que ce nouvel hydrare de Si H³ silicium doit être représenté par la formule Si²H⁶ ou ¹ Si H³ ce qui rend ce corps comparable à l'éthane et au siliconnéthane.

Conclusions. — En résumé, en solidifiant, grà e à l'air liquésié, tous les produits condensables sournis par l'attaque du siliciure de magnésium au moyen de l'acide chlorhydrique étendu, nous avons obtenu un mélange qui, par fractionnement, nous a donné un gaz, le siliciure d'hydrogène Si H¹ et un corps liquide spontanément instammable à l'air. Ce composé liquide contient en poids, pour 1^{mol} de silicium, 1^{mol}, 5 d'hydrogène.

Nous lui avons attribué la formule Si²H⁶, après avoir déterminé la densité de vapeur de ce nouveau composé.

Cet hydrure liquide de silicium correspond à l'éthane; il est spontanément inflammable en présence de l'air; il peut rendre l'hydrogène ou l'hydrogène silicié Si H' spontanément infla nurable lorsque ces gaz en contiennent des traces.

Il possède des propriétés réductrices très énergiques, décompose avec violence le tétrachlorure de carbone et l'hexassuorure de soufre; ensin, par décomposition de sa vapeur au moyen d'étincelles d'induction, il fournit un silicium amorphe de couleur jaune clair qui réduit à l'ébullition les solutions de chlorure d'or et de chlorure de mercure.

INFLIENCE RECIPROQUE DE DEUX OSCILLATEURS VOISINS;

PAR M. BRILLOUIN.

- 1. Je ne crois pas qu'on ait fait jusqu'à présent la théorie des réactions qu'exercent l'un sur l'autre deux oscillateurs placés à petite distance, comparable à la longueur d'onde. Cette théorie est intéressante à plus d'un titre, comme on le verra par la suite; elle est devenue indispensable de puis qu'on a entrepris des expériences d'étude d'un oscillateur au moyen d'un résonnateur placé tout près, et qu'on a énoncé comme résultat d'expérience : L'amortissement de l'onde reçue par le résonnateur [on dit même (1): L'amortissement de l'onde émise par l'excitateur est d'autant plus grand que la distance du récepteur à l'excitateur est moindre!] augmente quand on rapproche le résonnateur de l'oscillateur! Un tel résultat est absurde. Chaque onde qui se propage dans l'éther a son amortissement propre indépendant de la distance. Ce qui peut dépendre de la distance, c'est l'intensité des ondes d'ordre supérieur, très amorties, que reçoit le résonnateur; c'est surtout la réaction du résonnateur sur l'oscillateur, et le changement du système vibrant quand change la distance mutuelle. C'est de cette réaction mutuelle que je veux m'occuper aujourd'hui, dans le cas le plus simple : celui de deux oscillateurs linéaires courts, assimilables chacun à un doublet électrique variable.
 - 2. Un doublet d'axe Oz, de moment $f(\Omega t)$, produit, comme on sait, autour de lui, un champ électrique dont

⁽¹⁾ Kiebitz, Dr. Ann., t. V, 1901, p. 904.

Ann. de Chim. et de Phys., 7 serie, t. XXVII. (Septembre 1902.) 2

les composantes sont

$$\begin{split} \mathbf{E_1} &= \frac{\partial^2}{\partial x \, \partial z} \, \frac{f(\Omega \, t - r)}{r}, \\ \mathbf{E_2} &= \frac{\partial^2}{\partial y \, \partial z} \, \frac{f(\Omega \, t - r)}{r}, \\ \mathbf{E_3} &= \frac{\partial^2}{\partial z^2} \, \frac{f(\Omega \, t - r)}{r} - \frac{\mathbf{I}}{\Omega^2} \, \frac{\partial^2}{\partial t^2} \, \frac{f(\Omega \, t - r)}{r}, \end{split}$$

ou en mettant en évidence les dérivées par rapport au temps, désignées par un point, f:

$$E_{1} = \frac{xz}{r^{5}} \left[3f + 3\frac{r}{\Omega}f^{\bullet} + \frac{r^{2}}{\Omega^{2}}f^{\bullet \bullet} \right],$$

$$E_{2} = \frac{yz}{r^{5}} \left[3f + 3\frac{r}{\Omega}f^{\bullet} + \frac{r^{2}}{\Omega^{2}}f^{\bullet \bullet} \right],$$

$$E_{3} = \frac{z^{2}}{r^{5}} \left[3f + 3\frac{r}{\Omega}f^{\circ} + \frac{r^{2}}{\Omega^{2}}f^{\bullet \bullet} \right]$$

$$-\frac{1}{r^{3}} \left[f + \frac{r}{\Omega}f^{\bullet} \right] - \frac{1}{\Omega^{2}} \frac{1}{r}f^{\bullet \bullet}.$$

On peut considérer cette force comme résultant d'une force électrique radiale

$$\left[3f+3\frac{r}{\Omega}f^{\bullet}+\frac{r^{2}}{\Omega^{2}}f^{\bullet\bullet}\right]\frac{\cos\theta}{r^{3}},$$

proportionnelle au sinus de la latitude $\left(\frac{\pi}{2} - \theta\right)$ du point considéré, et d'une force parallèle à l'axe

$$-\frac{1}{r^3}\left[f+\frac{r}{\Omega}f^*+\frac{r^2}{\Omega^2}f^{**}\right],$$

indépendante de la latitude.

3. Désinissons la position du second oscillateur par les deux angles θ' et ε : θ' angle de l'oscillateur avec r; ε angle des deux oscillateurs.

La force électrique due au premier, projetée sur le

second, est alors

$$\mathbf{E} = \frac{\cos\theta\cos\theta}{r^3} \left[3f - 3\frac{r}{\Omega}f^* + \frac{r^2}{\Omega^2}f^* \right]$$
$$= \frac{\cos\varepsilon}{r^3} \left[f + \frac{r}{\Omega}f^* + \frac{r^2}{\Omega^2}f^{**} \right].$$

Telle est l'expression de la force électromotrice induite par un élément sur un autre dans la théorie Maxwell-Hertz.

Mettons en évidence, au lieu de la distance r, la durée de propagation $\tau = r$: Ω , et rappelons par un indice que les fonctions f, f', \ldots représentent le moment du doublet non pas à l'époque t où l'on emploie la force électrique E, mais à l'époque $t-\tau$, puisqu'elle porte sur $(\Omega t - r)$, et ordonnons :

$$\mathbf{E} = \frac{1}{\Omega^3 \tau^3} [3\cos\theta\cos\theta' - \cos\epsilon] (f + \tau f')$$

$$+ (\cos\theta\cos\theta - \cos\epsilon) \tau^2 f'']_{t=\tau}.$$

Le rôle des deux oscillateurs érémentaires est évidemment réciproque; mais la propagation empêche les réactions mutuelles d'être simultanées.

4. Soit maintenant x le moment du premier doublet à l'époque 2; l'équation du mouve nent de l'électricité dans ce doublet, sous l'action d'une force électrique X, est

$$x^* + 2hx^* + \sqrt{a^3 + h^2} x = AX,$$

et, si cette force est connue en fonction du temps, l'équation de variation du moment est

$$= \varepsilon^{-ht} \left[P \sin at + P' \cos at + \frac{A}{a} \left(\cos at \int_{0}^{t} \varepsilon^{+ht} \sin at \times dt - \sin at \int_{0}^{t} \varepsilon^{ht} \cos at \times dt \right) \right].$$

Effets d'une impulsion. — Supposons qu'à l'époque t = 0, X soit très grand pendant un très court intervalle de temps, et que $X_0 = \int X dt$ soit fini; x ne change pas, mais x subit un changement brusque égal à AX_0 . P' ne change pas; mais P augmente de AX_0 : a, comme on le déduit de l'expression générale

$$\begin{aligned} x^{\bullet} &= \varepsilon^{-ht} \left[-(h \, \mathbf{P} + a \, \mathbf{P}') \sin at - (h \, \mathbf{P}' - a \, \mathbf{P}) \cos at \right. \\ &\quad + \frac{\mathbf{A}}{a} \left(-(h \cos at + a \sin at) \int_{0}^{t} \varepsilon^{ht} \sin at \, \mathbf{X} \, dt \right. \\ &\quad + (h \sin at - a \cos at) \int_{0}^{t} \varepsilon^{ht} \cos at \, \mathbf{X} \, dt \right) \right]. \end{aligned}$$

Quant aux changements brusques dans la forme de X, qui laissent les intégrales déterminées, ils ne produisent aucune discontinuité de x et de x; mais ils en produisent dans x et au delà.

5. Deux excitateurs. — Considérons d'abord deux excitateurs qui ne sont soumis à aucune autre force électrique que leurs réactions mutuelles.

L'action du premier excitateur sur le second peut être écrite (n° 3) &

$$M(x+\tau x^{\bullet}+m\tau^{2}x.^{\bullet})_{t-\tau},$$

en posant

$$M = \frac{3\cos\theta\cos\theta' - \cos\epsilon}{\Omega^3\tau^3},$$

$$m = \frac{\cos\theta \cos\theta' - \cos\varepsilon}{3\cos\theta \cos\theta' - \cos\varepsilon}.$$

Et, si nous appelons y le moment du second excitateur à l'époque t, l'action du deuxième excitateur sur le premier est aussi

$$M(y + \tau y^{\bullet} + m \tau^{2} y^{\bullet \bullet})_{t-\tau}$$

Les équations du mouvement électrique dans les deux excitateurs associés peuvent donc s'écrire

(1)
$$\begin{cases} x^{\bullet,\bullet} + 2hx^{\bullet} + (a^{2} + h^{2})x = AM(y + \tau y + m\tau^{2}y^{\bullet,\bullet})_{t-\tau}, \\ y^{\bullet,\bullet} + 2ky^{\bullet} + (b^{2} + k^{2})y = BM(x + \tau x^{\bullet} + m\tau^{2}x^{\bullet,\bullet})_{t-\tau}. \end{cases}$$

6. Considérons maintenant le cas où, tout étant en repos depuis longtemps, le premier excitateur est mis en vibration soudaine par un choe; le second, qui n'a subi aucun choe, reste en repos jusqu'à l'époque \tau à l'aquelle commence la force électrique induite. De l'époque \tau à l'époque 2\tau, le premier excitateur continue d'ailleurs à vibrer comme s'il était seul, car il n'est pas encore atteint par la force électrique induite qui émane du second excitateur; mais, à l'époque 2\tau, sa vibration subit une variation brusque, et le premier excitateur subit désormais la réaction du second. Comme on le voit en poursuivant cette analyse, le premier excitateur subit une variation brusque aux époques paires 0, 2\tau, 4\tau, 6\tau, etc.; et le second aux époques impaires \tau, 3\tau, 5\tau, 7\tau, ctc. Il n'y a tien là qui ressemble à une vibration commune synchroue et régulière.

Il en est de même si les deux excitateurs sont mis en vibration simultanément; chacun d'eux commence toujours par vibrer pendant l'espace ; comme s'il était seul; par la mise en vibration simultanée, il y a seulement superposition des effets directs et des effets induits, avec discontinuités à tous les intervalles ;.

Ensin, si la mise en vibration, au lieu d'être instantanée, est plus ou moins lente, cela n'empêche pas les réactions d'induction de se produire avec le retard 27 et de perpétuer ainsi les discontinuités initiales.

7. Entrons dans le détail pour le cas élémentaire, celui du premier excitateur mis en train par un choc X_0 , et un déplacement initial x_0 .

L'équation

$$x^{**} + 2hx^{*} + (h^{*} + a^{*})x = 0$$

valable jusqu'à l'époque 27, donne

$$x = \left[x_0 \cos at - \frac{AX_0}{a} \sin at \right] \varepsilon^{-ht}$$

A partir de l'époque 7, que nous prendrons pour ori-

gine du temps pour le second excitateur, en posant

$$t_1 = t - \tau$$

le second excitateur est donc soumis, pendant un intervalle de temps 27, à la force

$$\begin{aligned} & \text{M}\,\varepsilon^{-ht_1} \left\{ \begin{array}{l} & \left\{ \left[1 - h\tau + m\tau^2(h^2 - a^2)\right] x_0 + (\tau + 2\,m\tau^2h)\Lambda X_0 \right\} \cos at_1 \\ & + \left\{ \left[1 - h\tau + m\tau^2(h^2 - a^2)\right] \frac{\Lambda X_0}{a} - ax_0(\tau + 2\,m\tau^2h) \right\} \sin at_1. \end{aligned} \right. \end{aligned}$$

Cette force n'est à aucun moment infinie; l'excitateur part donc sans vitesse, de son état de repos, avec une accélération initiale finie. Il en sera de même de toutes les variations brusques ultérieures.

Comme toujours, le résultat se présente sous une forme plus simple en mettant en évidence dans la solution seulement des exponentielles. Posons donc

$$-h+ai=\alpha$$
, $-h-ai=\alpha$,
 $-k+bi=\beta$, $-k-bi=\beta'$.

Intervalle 0 - 27:

$$x = P e^{\alpha t} + P' e^{\alpha' t}.$$

Intervalle $\tau - 3\tau$; $t_1 = t - \tau$:

$$y = Q \varepsilon^{\beta t_1} + Q' \varepsilon^{\beta' t_1} + p \varepsilon^{\alpha t_1} + p' \varepsilon^{\alpha' t_1},$$

avec

$$p = P BM \frac{1 + \tau \alpha + m \tau^2 \alpha^2}{(\alpha - \beta)(\alpha - \beta')},$$

$$p' = P' BM \frac{1 + \tau \alpha' + m \tau^2 \alpha'^2}{(\alpha' - \beta)(\alpha' - \beta')}$$

et

$$Q + Q' + p + p' = 0,$$

 $Q\beta + Q'\beta' + p\alpha + p'\alpha' = 0;$

d'où

$$Q = BM \left[P \frac{1 + \tau \alpha + m\tau^2 \alpha^2}{(\alpha - \beta)(\beta' - \beta)} + P' \frac{1 + \tau \alpha' + m\tau^2 \alpha'^2}{(\alpha' - \beta)(\beta' - \beta)} \right],$$

$$Q' = BM \left[P \frac{1 + \tau \alpha + m\tau^2 \alpha^2}{(\alpha - \beta')(\beta - \beta')} + P' \frac{1 + \tau \alpha' + m\tau^2 \alpha'^2}{(\alpha' - \beta')(\beta - \beta')} \right].$$

Intervalle $2\tau - 4\tau$; $t_2 = t - 2\tau$.

Le premier excitateur subit une force électrique induite dont deux termes contiennent les exponentielles de même exposant que ses vibrations propres; elles reparaissent donc avec un facteur non plus constant mais linéaire ent.

$$x = P_1 \epsilon^{\alpha t_1} - P_1' \epsilon^{\alpha t_1} + q \epsilon^{\beta t_2} - q' \epsilon^{\beta' t_1}$$

avec

$$q = Q AM \frac{1 + \tau \beta + m \tau^{2} \beta^{2}}{(\beta - \alpha) + \beta - \alpha'},$$

$$q' = Q' AM \frac{1 + r \beta' + m \tau^{2} \beta^{2}}{(\beta' - \alpha) (\beta' - \alpha')},$$

$$P'_{1} = p AM \frac{1 + \tau \alpha + m \tau^{2} \alpha^{2}}{r(h + \alpha)},$$

$$P''_{1} = p' AM \frac{1 + \tau \alpha + m \tau^{2} \alpha^{2}}{r(h + \alpha')},$$

et pour $t_2 = 0$

$$P_1 + P'_1 + q + q' = P \epsilon^{1} \alpha r + P' \epsilon^{1} \alpha' r$$

$$P_1 \alpha + P_1' + P_1' \alpha' + P_1'' + q \beta + q' \beta' = P \alpha \epsilon^{1} \alpha \tau + P' \alpha' \epsilon^{2} \alpha' \tau$$

pour la continuité de x et de x'. Ces deux dernières équations déterminent le terme constant dans P_i et P'_i.

De la même manière, les coefficients de ε^{βε} et ε^{βε} dans y deviendront linéaires pendant l'intervalle 3τ, 5τ;
 et plus généralement, dans x, pendant l'intervalle

$$2n\tau$$
, $(2n + 2 \tau$,

les coefficients de $\varepsilon^{\alpha t}$, $\varepsilon^{\alpha' t}$ seront des polynomes de degré n et ceux de $\varepsilon^{\beta t}$, $\varepsilon^{\beta' t}$ des polynomes de degré n-1; dans γ , pendant l'intervalle $(2n+1)\tau$, $(2n+3)\tau$, tous les coefficients seront des polynomes de même degré n.

Écrivons, par exemple, les équations qui rattachent les valeurs de x pendant l'intervalle $2n\tau$, $(2n+2)\tau$ aux

valeurs de x et de y des intervalles précédents :

$$x = P_n \varepsilon^{\alpha t_{2n}} + P'_n \varepsilon^{\alpha' t_{2n}} + q_{n-1} \varepsilon^{\beta t_{2n}} + q'_{n-1} \varepsilon^{\beta' t_{2n}},$$

$$t_{2n} = t - 2n\tau;$$

$$y = Q_{n-1} \varepsilon^{\beta t_{2n-1}} + Q'_{n-1} \varepsilon^{\beta' t_{2n-1}} + p_{n-1} \varepsilon^{\alpha t_{2n-1}} + p'_{n-1} \varepsilon^{\alpha' t_{2n-1}};$$

les indices notent le degré des polynomes.

L'équation différentielle en x donne alors

$$q_{n-1}(\beta - \alpha)(\beta - \alpha') + 2(h + \beta)q_{n-1}^{\bullet} + q_{n-1}^{\bullet}$$

$$= AM[(1 + \beta\tau + m\tau^{2}\beta^{2})Q_{n-1} + (\tau + 2m\beta\tau^{2})Q_{n-1}^{\bullet} + m\tau^{2}Q_{n-1}^{\bullet\bullet}]$$

avec

$$2(h+\alpha)P_{n}^{*}+P_{n}^{*}$$

$$= AM[(1+\alpha\tau+m\tau^{2}\alpha^{2})p_{n-1}+(\tau+2m\alpha\tau^{2})p_{n-1}^{*}+m\tau^{2}p_{n-1}^{*}]$$

et les analogues en q'_{n-1} , P'_n .

Les conditions de continuité de x et x. donnent, pour $t_{2n} = 0$,

$$P_{n} + P'_{n} + q_{n-1} + q'_{n-1}
= P_{n-1} \varepsilon^{2\alpha\tau} + P'_{n-1} \varepsilon^{2\alpha'\tau} + q_{n-2} \varepsilon^{2\beta\tau} + q'_{n-2} \varepsilon^{2\beta'\tau}$$

et

$$\begin{array}{l} \alpha \; \mathrm{P}_{n} + \; \mathrm{P}_{n}^{\bullet} + \; \alpha' \; \mathrm{P}_{n}' + \; \mathrm{P}_{n}'^{\bullet} + \; \beta \; q_{n-1} + \; q_{n-1}' + \; \beta' \; q_{n-1}' + \; q_{n-1}'^{\bullet} \\ = \; (\alpha \; \mathrm{P}_{n-1} + \; \mathrm{P}_{n-1}^{\bullet}) \; \epsilon^{2\alpha\tau} + \; (\alpha' \; \mathrm{P}_{n-1}' + \; \mathrm{P}_{n-1}'^{\bullet}) \; \epsilon^{2\alpha'\tau} \\ \; + \; (\beta \; q_{n-2} + \; q_{n-2}') \; \epsilon^{2\beta\tau} + \; (\beta' \; q_{n-2}' + \; q_{n-2}'^{\bullet}) \; \epsilon^{2\beta'\tau}, \end{array}$$

équations qui déterminent les deux constantes de P_n et de P'_n , au moyen de toutes les autres.

Les équations en Q, p, pour l'intervalle suivant impair relatif à y, sont tout à fait analogues et se formeraient facilement.

10. Lorsqu'un résonnateur de dimensions comparables à l'excitateur est placé dans son voisinage, de manière à pouvoir réagir sur l'excitateur, on voit que le caractère du mouvement est rendu extrêmement complexe par ces troubles périodiques, et la sommation de zéro à l'insini d'un esset quelconque et surtout d'un esset proportionnel

au carré du moment électrique paraît dissicilement abordable. Il ne semble pas possible d'entreprendre actuellement la discussion d'expériences comme celles de M. Kicbitz; il faut trouver une autre méthode d'intégration plus appropriée au calcul; j'espère y parvenir prochainement.

Conséquences au point de vue des théories moléculaires.

— Le résultat qualitatif le plus intéressant est relatif aux théories moléculaires; il est indépendant de la théorie électromagnétique de la lumière; il ne dépend que de l'existence de la propagation, et du retard qui en résulte. Quelle que soit la nature de la variable représentée par x, la loi de sa variation en présence d'un autre corps caractérisé par la variable y, sera définie par des équations du même genre, dont le premier membre est l'équation du pendule amorti, et dont le second membre (réaction du second vibrateur) est une fonction linéaire de la seconde variable et de ses dérivées, avec un retard z dépendant de la distance.

Les discontinuités qui se renouvellent après des intervalles 27, 47, etc. pour chaque vibrateur portent toujours sur l'accélération, et sa dérivée par rapport au temps. Pendant chaque intervalie, l'etat du vibrateur est représenté par une somme de termes formés en multipliant l'exponentielle propre à l'un ou l'autre des vibrateurs par un polynome dont le degré croît d'une unité à chaque nouvel intervalle 27

Telle est la nature des discontinuités qui doivent intervenir dans une théorie moléculaire des solides, et y jouer un rôle analogue à celui que jouent les chocs dans la théorie cinétique des gaz, ou plutôt les rencontres dans la théorie moléculaire des fluides, où d'ailleurs ces mêmes sauts brusques de l'accélération vibratoire ne sont peutètre pas négligeables pour les molécules polyatomiques.

Dans la théorie de la conductibilité thermique, les échanges d'énergie ainsi régis ne peuvent être non plus

négligés, soit qu'on leur attribue un rôle prépondérant, soit qu'on les regarde comme superposés à la transmission due au mouvement des ions selon les vues de Riecke et de Drude, qui d'ailleurs ne va pas sans quelques difficultés.

Enfin, ce sont certainement ces discontinuités répétees qui, dans un corps à température uniforme, établissent le rayonnement noir dont les ingénieux raisonnements fondés sur le principe de Döppler et la Thermodynamique électromagnétique ne font pas soupçonner le mécanisme.

Malheureusement l'intégrale qui nous fournit si clairement la notion des discontinuités du mouvement ne se prête pas du tout à l'étude des réactions mutuelles d'un grand nombre de vibrateurs. Il faut former pour cela une intégrale analogue à la série de Fourier, qui, en masquant les discontinuités, permet de les faire entrer dans le calcul; cela ne paraît pas impossible; je compte revenir bientôt sur ce sujet.

RECHERCHES SUR L'OXYDE DE ZAMO;

PAR M. DE FORCRAND.

La chaleur d'oxydation des métaux, qu'il serait fort utile de connaître très exactement, est, en général, assez incertaine, si l'on en juge par les résultats discordants publiés par les différents auteurs. La stabilité des hydrates que forment ces oxydes est aussi très mal connue. Entin, plusieurs d'entre eux forment des composés suroxydés dont la constitution est tout à fait problématique.

J'ai cherché à élucider ces diverses questions pour l'un des métaux les plus communs, le zinc. Il est probable d'ailleurs que les conclusions que je formulerai à la suite de l'exposé de ces recherches pourront être généralisées et appliquées à l'oxydation et à la suroxydation d'autres métaux.

Examinons d'abord quels sont les faits connus :

1º Chaleur d'oxydation du zinc.

Les premières déterminations publiées pour la chaleur d'oxydation des métaux ont été faites par combustion directe, procédé qui laissait toujours quelques doutes, surtout avant l'emploi de la bombe calorimétrique. C'est ainsi que Dulong (1), puis Andrews (2), ont proposé successivement:

Favre et Silbermann (*) ont obtenu ensuite + 84^{Ca*}, 34 et + 83^{Ca1}, 15 en employant la méthode indirecte, c'està-dire en dissolvant séparément dans le même acide étendu d'une part le métal et de l'autre son oxyde. Ils ont trouvé ainsi :

Avec l'acide sulfurique.	Dissolution	de Zn	- 37, [8 - 22, 14
Avec l'acide chlorhydrique.	»	» Zn	32,25
	į n	" Zn O	- 18,10

En prenant 69^{Cal} pour la chaleur de formation de l'eau (*), ces données conduisent aux nombres + 84^{Cal}, 34 et + 83^{Cal}, 15 rapportés plus haut.

En 1871, M. Ditte (*) a repris ces experiences et est arrivé aux résultats survants :

⁽¹⁾ Ann. de Pogg., 1. XLV, p. 641. — Ann. de Chim. et de Phys., 3º série, t. XXXVII, p. 444, en note, et Berthelot, Thermochimie, t. II, p. 305.

⁽²⁾ Ann. de Pogg, t. LXXV, p. 244.

⁽³⁾ Ann de Chim, et de Phys., 34 série, t. XXXVII, 1853, p. 441-442.

^(*) En réalité, havre et Silbermann adoptaient - 70° pour la chaleur de formation de l'eau, ce qui donnérait des nombres plus elevés de 1° ...

⁽⁶⁾ Comptes rendus, t. LXXII, 1871, p 762 et 858, et t. LXXIII. 1871, p 108 et 111.

D'abord la chaleur de dissolution de Zn dans l'acide sulfurique étendu ne serait pas + 37^{Cal}, 48, mais + 39^{Cal}, 09. En outre il a obtenu, pour la dissolution de l'oxyde anhydre dans le même acide, des nombres très différents suivant l'état et le mode de préparation de cet oxyde.

Dissolution dans l'acide sulsurique étendu:

(a)	de ZnO provenant de la calcination du nitrate au	Cal
	rouge sombre	+19,58
(b)	de ZnO provenant de la dessiccation à 350° pen-	
	dant 4 heures de l'oxyde précipité	+20,02
(c)	de ZnO provenant de la dessiccation au rouge	
	sombre pendant quelques instants	+22,31
(d)	de ZnO provenant de la calcination au rouge	•
•	blanc pendant 1 heure de l'oxyde précipité ou	•
	de l'oxyde du nitrate	+24,58

Ces quatre nombres fourniraient (+ 69^{Cal} étant la chaleur de formation de l'eau), pour la chaleur de formation de l'oxyde:

(a)	+88,51
(b)	-
(c)	+85,78
(d)	+83,51

c'est-à-dire des nombres qui pourraient varier de 5^{Cal}, soit 4 de leur valeur, suivant la température à laquelle a été porté l'oxyde avant de le dissoudre.

Sans doute ces résultats sont conformes, d'une manière générale, aux faits indiqués depuis longtemps par Chevreul, et souvent rappelés depuis, que la plupart des oxydes métalliques changent d'état lorsqu'on les calcine à une température de plus en plus élevée (oxydes cuits), que leur densité augmente, et qu'ils semblent se polymériser de plus en plus.

Cependant ils conduiraient à cette conclusion peu conforme aux analogies que, s'il y a polymérisation progressive, elle est endothermique et correspond à une absorption de chaleur de 5^{Cal} entre les deux termes extrêmes.

Aussi, quelques mois plus tard (1), ces expériences de M. Ditte ont été critiquées par Marignac, qui pense qu'elles ne donnent pas la loi du phénomène et attribue les résultats observés (sans le démontrer cependant) à l'emploi du calorimètre à mercure utilisé dans toutes les déterminations citées jusqu'ici.

Malheureusement Marignac, dans sa critique, ne donne pas d'expériences bien précises. Il se contente de refaire certaines déterminations dans un calorimètre à cau sans s'attacher à apporter, à chaque mesure, les corrections exactes nécessaires. Il en résulte que son travail laisse beaucoup de dontes dans l'esprit. Pour lui, les différents oxydes de zinc, quelle que soit la température à laquelle ils ont été portés, ont tous la même chaleur de dissolution dans l'acide sulfurique, laquelle serait de 22^{Cal}, 27 pour 65^g de zinc (2).

En combinant ce nombre avec celui que M. Ditte obtient pour la dissolution du métal (+ 39^{cal}, 09 pour 66^g, soit + 38^{Cal}, 50 pour 65^g) on trouverait la valeur constante (d'après Marignae):

$$Zn \leftrightarrow O = ZnO + 85^{Cal}$$
, 23.

On remarquera que les nonibres publiés en dehors des expériences de M. Ditte sont compris entre les deux limites extrêmes qu'il donne; mais il est impossible de supposer que toutes les divergences qu'ils présentent s'expliquent parce que les oxydes employés autaient été portés à des températures différentes. Ainsi, les deux oxydes obtenus par Dulong et par Andrews ont été produits par combustion; d'après les expériences de M. Ditte, ils auraient dû

⁽¹⁾ Marignac fait remarquer en outre que l'oxyde de zinc précipite retient un peu d'eau, même à une température élevée, et qu'il en est de même de la magnésie.

⁽²⁾ Archives des Sciences naturelles, t. XLII, 1871, p. 209.

donner (au lieu de 84^{Cal}, 80 et 85^{Cal}, 86) des nombres identiques et plutôt inférieurs à 83^{Cal}, 51.

Il y a d'ailleurs, à propos de tous ces nombres, une correction à faire aux résultats publiés, qui provient de ce que les différents observateurs n'ont pas adopté pour le zinc le même poids atomique. Les uns prennent 65, d'autres 66, ou bien 65,33, ou encore 64. L'écart maximum est de 3 pour 100; il rend les comparaisons difficiles et peu rigoureuses, car il peut aussi bien exagérer que diminuer les différences entre les nombres publiés.

Si l'on refait les calculs en adoptant uniformément pour le poids atomique du zinc le nombre 65, qui parait aujourd'hui exact à 1000 près environ, on trouve :

Dulong	84,37
Andrews	87,20
Favre et Silbermann	\ 84,04 \ 82,88 \ Moyenne . 83 ^{Cal} ,46
Marignac	85,23
Ditte	(a) 88,16 (b) 87,73 (c) 85,46 (d) 83,22

La moyenne de tous ces résultats donnerait + 85^{Cal}, 06. L'écart reste toujours de 5^{Cal} environ et la différence devient même plus grande entre les deux premiers nombres, sans qu'il soit possible d'attribuer ces faits uniquement à des différences de condensation, ainsi M. Ditte donne 83^{Cal}, 22 pour un oxyde calciné à haute température, alors qu'Andrews propose 8^{Cal}, 20. Il en résulte que, loi sque l'on a besoin de cette donnée soit pour le calcul des piles dont le zinc fait partie, soit pour raisonner certa ines réactions métallurgiques, soit pour en déduire la chalcur de formation des autres combinaisons du zinc, on se trouve en présence d'une incertitude fàcheuse dont l'importance peut, dans certains cas, dépasser le nombre que l'on calcule.

2º Chaleur d'hydratation de l'oxyde de zinc.

Jusqu'à ces dernières années, tous les livres reproduisaient le résultat donné par Thomsen (1) et calculé de la manière suivante :

Zn dissous dans 2 H Cl dissous	5at 34, 30 (*)
Zn O, Hº O précipité - 2 II Cl dissous	-19,88
$H^2 + O = H^2O \operatorname{liq} \dots$	bH , 36
$Zn + O = Zn O sol \dots \dots \dots$	+85,43

d'où Thomsen déduit :

ce qui montrerait que la chaleur d'hydratation de l'oxyde de zinc anhydre est négative; résultat tout à fait paradoxal et peu vraisemblable pour les deux raisons suivantes:

1° Tous les autres oxydes métalliques susceptibles de s'hydrater ont une chaleur d'hydratation positive;

2° En fait, l'hydrate d'oxyde de zinc précipité (le seul que l'on prépare ordinairement) se déshydrate très difficilement; je montrerai même qu'à ce point de vue il est tout à fait exceptionnel. Sa chaleur de formation doit donc être positive à partir de l'eau et de l'oxyde anhydre.

Il est vrai que les déductions de Thomsen s'appuient sur deux données manifestement erronées: la chaleur de formation de l'eau est +69^{Cat} et non pas +68^{Cat}, 36; et le nombre +85^{Cat}, 43, qu'il prend comme moyenne des déterminations connues de la chaleur de formation de l'oxyde anhydre, doit être ramené en réalité à +85^{Cat}, 06, si l'on

⁽¹⁾ Thermochem Untersuch, t III, 1883, p. 294

^(*) Pour 65s de zinc; on a vu plus haut que Favre et Silbermann avaient donné pour la même réaction +32^{cal}, 25 pour 66s de zinc, soit +3:^{cal}, 76 pour 65s. Ces nombres sont certainement trop faibles l'un et l'autre.

rapporte les nombres uniformément à 65^g de zinc. Cependant, en faisant cette double correction, on trouve encore:

$$Zn + O + H^2O \text{ liq.} = ZnO, H^2O \text{ sol.} \dots +83,32$$

 $ZnO + H^2O \text{ liq.} = ZnO, H^2O \text{ sol.} \dots -1,74$
 $ZnO + H^2O \text{ sol.} = ZnO, H^2O \text{ sol.} \dots -3,17$

et la chaleur d'hydratation reste négative; l'anomalie persiste, et, pour la faire disparaître, il faut admettre que les données de Thomsen sont inexactes, aussi bien

$$ZnO, H^2O$$
 précipité $+2HCl$ dissous... $-19^{Cal}, 88$ que $Zn+2HCl$ dissous... $+34^{Cal}, 20$

Ces dernières années, M. Massol (1) est revenu incidemment sur ce sujet. Il a dissout séparément dans un même acide étendu (l'acide malonique), d'une part de l'oxyde de zinc précipité qu'il avait desséché à 100° pendant plusieurs heures, d'autre part le même oxyde chaussé à 250° jusqu'à poids constant. Il a obtenu ainsi:

Oxyde hydraté
$$+11^{Cal}$$
, 05
Oxyde déshydraté $+15^{Cal}$, 37 différence ... 4^{Cal} , 32

En réalité, aucun de ces deux oxydes n'a été analysé, mais, conformément aux idées reçues, il était naturel de supposer que l'oxyde précipité desséché à 100° était ZnO, H2O. De plus, cet oxyde ayant perdu à 250° environ 18, 18 pour 100 d'eau, soit à peu près la quantité qui correspond à H2O pour ZnO, H2O pris comme point de départ (en réalité l'hydrate avait perdu 17 pour 100 d'eau), on devait en conclure que l'oxyde séché à 250° était devenu ZnO, ou du moins ne retenait plus que \(\frac{1}{18}\) de molécule d'eau. Dès lors on pouvait écrire:

Zn O sol.
$$+$$
 H²O liq. = Zn O, H²O sol.... $+$ i^{Cal} , 32 environ

⁽¹⁾ Bull. Soc. Chim., 3° série, t. XV, 1896, p. 1105.

ou, plus exactement:

Or, si l'on compare le nombre + 4^(a), 02 de M. Massol avec le résultat de Thomsen, - 2^(a), 75, et même - 1^(a), 74 après correction, on trouve une différence de 7^(a), 37, on au moins de 6^(a), 36, ce qui montre que la valeur et même le signe de la chaleur d'hydratation de l'oxyde de zinc sont assurément fort mal connus. Meme en admettant la rectification proposée par M. Massol, il y avait intérêt à rechercher les causes de cette discordance.

3º Peroxyde de zinc.

Dans son beau travail sur l'eau oxygénée, Thénard (1), dès 1818, annonçait que l'hy lrate d'oxyde de zinc précipité, traité à froid par l'eau oxygénée, pouvait fixer une dose d'oxygène un peu plus grande que celle qu'il contenait à l'état de protoxyde.

Ce résultat a été confirmé et précisé depuis par les recherches de M. R. Haass (2) et de M. Kouriloff (3).

M. Haass a préparé ce peroxyde en arrosant l'hydrate d'oxyde de zinc précipité avec de l'eau oxygénée, ou bien en le dissolvant dans le peroxyde d'hydrogène additionné d'acide chlorhydrique et précipitant ensuite par l'ammoniaque. Il obtient ainsi des produits dans lesquels le dosage du zinc et de l'oxygène en excès lui donne des nombres assez constants. Pour le rapport de l'oxygène du protoxyde à l'oxygène sixé, il trouve de 1:0, 38 à 1:0,67, ce qui peut se traduire par les formules :

Zn3 (18 et Zn3 O4.

de Chimie, 6 edition, t 11, 1834, p. 292.

^(*) Berichte, t XVII, 1884, p. 2249.

⁽¹⁾ Ann. de Chim et le Phys., 6' serie, t. XXIII, 189. p. 429.

Ann. de Chim, et de Phys., 7' serie, t. XXVII. (Septembre 1902., 3.

Il écarte d'ailleurs l'idée de la présence de l'eau oxygénée simplement retenue mécaniquement par le protoxyde, car ces précipités avaient toujours été lavés soigneusement jusqu'à ce que les eaux de lavage ne donnent plus la réaction de l'eau oxygénée; en outre, ces corps résistent à une température de 120° sans céder de l'oxygène.

Mais l'auteur n'a pas dosé l'eau dans ces différents produits.

Il annonce en outre que l'oxyde de cadmium hydraté se comporte à peu près de la même manière, ainsi que l'oxyde de magnésium et celui de manganèse.

M. Kouriloff a opéré à chaud, en faisant évaporer au bain-marie et à l'air libre de l'eau oxygénée étendue (à 1 pour 100 en poids) avec de l'hydrate d'oxyde de zinc (ou de cadmium). Après plusieurs évaporations ainsi conduites, et en ajoutant chaque fois une nouvelle dose d'eau oxygénée, M. Kouriloff obtient avec l'oxyde de zinc une matière blanche qu'il lave et dessèche dans le dessiccateur à acide sulfurique. La poudre sèche contient en réalité du carbonate de zinc provenant de la carbonatation à l'air, de l'eau, du protoxyde de zinc et un excès d'oxygène fixé. Les analyses qu'il donne, déduction faite du carbonate (supposé anhydre), conduisent à :

$$Zn O^{1,46} + o,63 H^2 O,$$

et il propose d'admettre

 $Zn^2O^3, H^2O,$

soit

$$ZnO, H^2O - ZnO^2,$$

formule qui ne s'accorde qu'à peu près avec le résultat trouvé.

Ce serait donc une combinaison équimoléculaire de bioxyde anhydre et de protoxyde hydraté normal Zn (OH)².

Il est à peine besoin de faire remarquer que ces résultats

manquent de netteté, que notamment l'état d'hydratation de ces produits suroxydés est mal connu, et qu'ils paraissent répondre à des rapports d'atomes assez compliqués pour le zinc et l'oxygène. J'ai pensé qu'il pouvait y avoir quelques relations entre la constitution de ces corps et celle des hydrates de protoxyde précipités, les uns et les autres étant des produits condensés et polymérisés, et j'ai repris méthodiquement l'étude des trois questions posées, en m'aidant de la thermochimie.

I. - CHALEUR D'OXYDATION DU ZINC.

Jai constamment employé la méthode indirecte qui consiste à dissoudre séparément le zinc métallique et son oxyde anhydre dans un même acide étendu; elle permet, en effet, de comparer entre elles les chaleurs de formation des oxydes préparés par des procédés différents.

Un fragment de zinc pur a été dissous partiellement dans l'acide sulfurique étendu additionné d'une trace de chlorure de platine. J'ai fait cette opération en utilisant un appareil dont je me suis servi antérieurement pour étudier l'action des métaux alcalins sur l'alcool absolu (†). Cet appareil, tout en verre soudé, plongeait dans l'eau du calorimètre. Lorsque l'élévation de température paraissait suffisante (+ 1° environ), on enlevait le fragment de zinc dont la perte de poids donnait la quantité de métal dissous.

Toutes corrections faites, cette opération m'a donné : +39^{Cal},21 pour la dissolution de 65g de zinc.

Ce nombre est assez voisin de celui de M. Ditte, -39^{Cal}, 09 (2), mais il s'écarte notablement de celui de

^() Ann. de Chim. et de Phys., 6' serie, t. XI, août 1887.

^(*) Il est vrai que ce nombre 30°s, 14 est rapporte à 66s de zinc. Pour 65s il deviendrait + 38°s, 55.

Favre et Silbermann, +36^{Cal}, 91 pour 65^g (calorimètre à mercure).

C'est ce nombre, $+39^{CaI}$, 21 (déterminé à $+20^{\circ}$), que j'emploierai dans tous les calculs qui vont suivre.

J'ai ensuite préparé l'oxyde anhydre par quatre procédés différents :

A. Par déshydratation de l'hydrate ZnO, H²O cristallisé. — Cet hydrate est très pur et correspond exactement à la formule ZnO, H²O. Lorsqu'on le chausse dans un courant d'air sec, au bain d'huile, en élevant très lentement la température, on constate qu'il perd presque toute son eau à +125°, et brusquement. L'analyse montre cependant qu'il en retient toujours 1 ou 2 centièmes, de sorte que le résidu répond à la formule ZnO+0,05 H²O ou ZnO+0,10 H²O. Ces dernières traces d'eau ne s'éliminent qu'à une température très élevée. Mais on peut sans erreur sensible déduire de la chaleur de dissolution (dans SO⁴H² étendu) de ce résidu la chaleur dégagée par la fixation de 0,90 à 0,95 H²O, et calculer proportionnellement ce que serait la chaleur de dissolution de l'oxyde anhydre.

J'ai trouvé ainsi:

ZnO anhydre +
$$SO^4H^2$$
 étendu ... + 25^{Cal} , 24

et par suite:

$$Zn + O = ZnO (+39^{Cal}, 21 + 69^{Cal}, 00 - 25^{Cal}, 24).. + 82^{Cal}, 97$$

B. Par décomposition du nitrate. — L'azotate de zinc, préalablement desséché à 100°, est chaussé dans un ballon de verre jusqu'à ce qu'il soit décomposé et que le poids du résidu soit constant, dans un courant d'air sec. Il n'est pas nécessaire d'atteindre le rouge sombre. Vers 300°, au bout de 2 heures, la décomposition est complète. Je l'ai cependant maintenu encore pendant 4 heures

à 350°. Ce corps est pulvérulent, jaune verdâtre à froid et cristallin.

J'ai trouvé pour sa chaleur de dissolution dans SO4H2 étendu :

C'est sensiblement le même nombre que le précédent; par suite, sa chaleur de formation,

$$+39^{\rm Cal}$$
, $z_1 = 69^{\rm Cal}$, $z_2 = 25^{\rm Cal}$, $z_3 = -83^{\rm Cal}$, $z_3 = -83^{\rm Cal}$

est à peu près la même que celle de l'oxyde provenant de l'hydrate cristallisé. Ce nombre, +83° al, oo environ, me paraît caractériser l'oxyde anhydre préparé à basse température (+125° ou +350°). Il indique que le degré de condensation ne change pas dans ces limites de températures.

C. Par déshydratation de l'hydrate précipité. — L'hydrate précipité étant préparé par le procédé bien connu : précipitation à froid par la potasse d'une dissolution d'un sel de zinc (de préférence l'azotate), puis lavages prolongés, et dessiccation sous cloche.

les quelles je reviendrai plus loin, cet hydrate précipité retenant de l'eau avec une énergie extraordinaire. Ce n'est qu'à la température du rouge blanc (lampe d'émailleur agissant sur quelques décigrammes placés dans une capsule de platine) que j'ai pu obtenir l'oxyde absolument anhydre, et encore saut-il prolonger l'expérience pendant 5 minutes au moins. On ne peut pas d'ailleurs mettre cette perte de poids sur le compte d'une volatilisation ou d'une dissociation, car l'oxyde anhydre est absolument fixe et stable à cette température, comme je m'en suis assuré.

Dans cet état, l'oxyde anhydre calciné se dissout dans SO 4H2 étendu en dégageant + 23Cal, 91.

⁽¹⁾ On remarquera que ce nombre est très lifférent de celui obtenu par M. Ditte : + 19^{cu}, 58.

Ce nombre est vraiment très voisin de celui que donne M. Ditte, $+24^{\text{Cal}}$, 58 (1), pour un oxyde calciné au rouge blanc pendant 1 heure et aussi pour l'oxyde du nitrate traité de la même manière.

On en déduit pour la chaleur de formation :

$$Zn + O = ZnO \dots + 84^{Cal}$$
, 30

D. Par combustion directe du zinc dans l'oxygène sec. — C'est le nihil album des alchimistes. Cet oxyde est en fait préparé à une température beaucoup plus élevée que la précédente. Il se dissout dans le même acide sulfurique en dégageant + 23^{Cal}, 51, ce qui donne pour sa chaleur de formation:

$$\mathbf{Zn} + \mathbf{O} = \mathbf{ZnO} \dots + 8 \, \mathbf{i}^{\mathbf{Cal}}, 70$$

Ainsi, les quatre échantillons préparés à des températures de plus en plus élevées ont pour chaleur de formation :

	Cal
Oxyde préparé à 125°	+82,97
Oxyde préparé à 350°	+83,00
Oxyde préparé au rouge blanc	+84,30
Oxyde préparé à la température de combustion	
du zinc	+84,70

ces nombres formant une série croissante.

Ce qui montre que si, conformément aux analogies, l'oxyde de zinc se polymérise de plus en plus par la chaleur, cette polymérisation dégage de la chaleur, le phénomène étant exprimé thermiquement par la différence positive $+84^{\text{Cal}}$, $70-82^{\text{Cal}}$, $97=+1^{\text{Cal}}$, 73.

Et si l'on admet que l'oxyde préparé à 125° n'est pas condensé et a pour poids moléculaire 81, on a :

$$n \operatorname{ZnO} = (\operatorname{ZnO})^n + n \times 1^{\operatorname{Cal}}, 73.$$

⁽¹⁾ Ou plutôt $+24^{Cal}$, 27 pour 65^g de zinc.

Comme tout phénomene exothermique provoqué par une elévation de température, la polymérisation de l'oxyde de zinc n'est pas réversible. En effet, l'oxyde calcine au rouge blanc (chaleur de dissolution +23^{tal}, 91) conserve cet état polymérisé même quand on le laisse refroidir très lentement, ou bien lorsqu'on le conserve pendant longtemps à froid. Un échantillon de la maison Kahlbaum, préparé par calcination au rouge blanc de l'hydrate précipité, conservé depuis plusieurs années en flacons bien bouchés et resté absolument anhydre, m'a donné +23^{tal}, 91 comme chaleur de dissolution. Après une nouvelle calcination au rouge blanc, j'ai encore retrouvé +23^{tal}, 91.

On temarquera encote que le nombre $+84^{Cal}$, 70, qui correspond à l'oxyde produit par combustion, s'ecarte beaucoup de celui donné par Andrews ($+87^{Cal}$, 20), et se confond au contraire avec celui proposé par Dulong ($+84^{Cal}$, 37) précisément pour l'oxyde de combustion.

Dans le calcul des réactions métallurgiques, c'est un nombre un peu inférieur à 484° at, 70, voisin de +84° at, 30 qu'il faut adopter, la température de formation de l'oxyde par grillage de la blende, par exemple, ne devant pas dépasser le rouge blanc.

Quant au calcul des piles dont le zinc fait partie, il exige la connaissance des deux données

Zn + O = ZnO

et

ZnO + SO+H2 dissous - Zn SO+ diss ius

on plutôt de leur somme, laquelle est constante pour les différents états de l'oxyde de zinc, et égale à + 108° at. 21.

Bien entendu, cette somme varie avec la nature de l'acide employé; ainsi, d'après mes expériences, l'oxyde, qui donne + 23^{Cal}, 91 avec SO'H' dissous, fournit seulement + 20^{Cal}, 23 avec 2 HCl étendu. La somme serait alors + 104^{Cal}, 53.

Ensin, toutes les sois qu'il s'agit de l'oxyde précipité plus ou moins desséché, il ne saut pas oublier que cet oxyde ne devient anhydre qu'à la température du rouge blanc maintenue pendant plusieurs minutes. Si l'on se contente de dessécher à 250°, à 350°, au rouge sombre (¹), et même au rouge vif, pendant quelques instants, on obtient non pas l'oxyde anhydre, mais un hydrate condensé plus ou moins déshydraté. C'est là la principale cause de la divergence entre les nombres publiés jusqu'ici. Si l'on suppose que de pareils produits sont sormés par l'oxyde anhydre, on commet une erreur pour les trois raisons suivantes:

- 1º Ces produits ne représentent pas un oxyde simple ZnO non condensé, mais un polymère, et la chaleur de polymérisation (+1,73) n'est pas négligeable;
- 2º Ils sont hydratés, et la chaleur d'hydratation est assez grande, comme on le verra plus loin, pour compliquer le phénomène observé;
- 3º Ensin, ils sont hydratés alors qu'on les suppose anhydres, de sorte que, si l'on en pèse 81g, on n'a pas en réalité le poids moléculaire de ces produits, mais un poids notablement inférieur à ce poids moléculaire, de sorte que le nombre obtenu doit être trop élevé, la différence pouvant atteindre 10 à 15 pour 100 de la quantité à mesurer.

Ces trois causes d'erreur peuvent d'ailleurs se compenser en partie, mais leur résultante a pour effet de donner un nombre inexact de plusieurs calories. De là les divergences remarquées entre les résultats publiés par MM. Marignac, Ditte, Thomsen, Massol et les miens.

Enfin ces résultats doivent nous conduire à modifier presque toutes les données actuellement acceptées pour exprimer la chaleur de formation des composés du zinc.

⁽¹⁾ Marignac (loc. cit.) avait déjà signalé ce fait, mais en lui attribuant moins d'importance.

La plupart, en esset, sont calculées d'après la réaction d'un acide étendu sur l'oxyde de zinc précipité auquel on attribue inexactement la composition de l'hydrate normal ZuO, H2O. Bien plus, cette réaction de l'acide étendu sur l'hydrate précipité est elle-même très souvent calculée par la réaction indirecte de la potasse sur le sel de zinc dissous, ce qui n'est pas correct, ainsi que M. Berthelot l'a sait remarquer à diverses reprises, parce que non seulement l'oxyde précipité est alors dans un état de condensation et d'hydratation mal connu, mais parce qu'il peut retenir des sels hasiques ou des zincates.

En réalité, il n'y anrait que deux procédés de calcul

inattaquables :

Dissoudre directement le zinc pur dans dissérents acides;

2' Y dissoudre non pas un oxyde précipité qui a une constitution mal connue au moment où on l'emploie, mais l'hydrate d'oxyde cristallisé de Runge-Nicklès ZnO, H2O, qui n'est point condensé. On en déduirait la chaleur de dissolution de ZnO non condensé ou du métal lui-même, d'après mes expériences.

Ainsi, pour le sulfate de zinc, M. Berthelot donne dans sa Thermochimie (1):

d'après des déterminations indirectes incertaines. En réalité, il faut raisonner ainsi :

$$S + O^4 + H^2 - aq \dots + 210, 1$$

$$SO^4 H^2 diss. + Zn \dots + 39, 21$$

$$SO^4 Zn + aq \dots + 18, 4$$

$$d'où$$

$$S + O^4 + Zn = SO^4 Zn sol \dots + 230, 91$$

Pour le chlorure ZuCl2, au lieu du nombre ad-

 $mis + 97^{Cal}, 4$, je trouve

$$Cl^2 + H^2 + aq \dots + 78,80$$

 $2 H Cl dissous + Zn \dots + 35,53$ (1)
 $Zn Cl^2 + aq \dots + 15,60$

Pour le bromure et l'iodure, au lieu de +83^{Cal}, 8 et +62^{Cal}, 9, je trouve

$$+85^{Cal}$$
, 13 et $+64^{Cal}$, 23,

en admettant pour la chaleur de dissolution du métal le même nombre qu'avec 2HCl.

D'une manière générale, tous les nombres publiés doivent être augmentés de + 1^{Cal}, 33 environ.

II. — CHALEUR D'HYDRATATION DE L'OXYDE DE ZINC.

J'ai indiqué plus haut qu'il existe un écart considérable entre les nombres publiés par Thomsen et par M. Massol pour la chaleur d'hydratation de l'oxyde de zinc (7^{Cal}, 37 ou 6^{Cal}, 36), différence qui rend incertains non seulement la valeur, mais même le signe de la quantité à mesurer.

Pour reprendre cette question, j'ai préparé l'hydrate, ou plutôt les hydrates d'oxyde de zinc, par trois procédés différents:

1º Hydrate cristallisé ZnO, H2O. — Cet hydrate et son mode de préparation ont été indiqués par Runge (2)

⁽¹⁾ Calculé en faisant dissoudre séparément l'oxyde anhydre calciné et l'hydrate cristallisé dans l'acide sulfurique et dans l'acide chlorhydrique étendus. La différence entre les deux acides est de 3^{Cal}, 68. Donc si Zn + SO⁴H² étendu dégage + 39^{Cal}, 21, on aura:

⁽²⁾ Ann. de Pogg., t. XVI, p. 129.

dans un travail déjà ancien, et l'étude de ces cristaux a eté reprise par J. Nicklès en 1848 (1).

Le procédé de préparation consiste à faire agir lentement a froid des lames de zinc sur une dissolution concentrée d'ammoniaque en présence de tournure de fer. Le fer ne prend part à la réaction que pour former avec le zinc une pile qui décompose l'eau de la dissolution; l'hydrogène se dégage constamment par petites bulles, et l'oxygène attaque peu à peu les lames de zinc jusqu'à leur épuisement complet, en formant au bout de quelques jours sur les parois du flacon, sur les lames de zinc et sur la tournure de fer une infinite de petits cristaux très brillants, orthorhombiques, constitués par un hydrate d'oxyde de zinc ayant exactement la formule ZnO, H²O, dont l'étude cristallographique est due à Nicklès.

Les dimensions de ces cristanx peuvent atteindre de 1 mm à 2 mm au bout de 10 à 15 jours. On les détache mécaniquement, on les lave à l'eau distillée et on les dessèche à l'air sur des plaques porenses on sur du papier à filtrer. Ils sont tout a fait exempts d'ammoniae et inaltérables à l'air a la température ordinaire.

Les plus purs sont ceux recneillis sur les parois des flacons; ils ne retiennent que quelques traces de rouille à peine dosables. Ceux qui se sont formés sur les lames de zinc peuvent retenir un peu de zinc libre. Ceux qui se sont déposés sur la tournure de fer sont souvent incolores et très purs, mais beaucoup contiennent une matière noire, brillante, emprisonnée dans les cristaux incolores comme les inclusions de certains quartz. Cette matière, déjà signalée par Nicklès, ne contient que très peu de fer. J'ai analysé quelques décigrammes de ces cristaux qui contenaient chacun à peu près autant de substance incolore que de substance noire, et trouvé seulement 0,51

^() Ann. de Chim. et de Phys , 3º série, t. XXII, p 31,

pour 100 de fer. Le reste était formé par de l'hydrate d'oxyde de zinc pur ZnO, H²O, comme les cristaux complètement incolores (1). Cette matière noire ne me paraît donc pas différer chimiquement de la matière incolore.

Dans tous les cas, c'est sur les cristaux complètement incolores qu'ont porté mes essais. Je les avais triés soigneusement à la pince. Conformément aux indications de Nicklès, ces cristaux incolores sont de l'hydrate ZnO, H²O pur. Ils contiennent 81,75 pour 100 de ZnO (théorie 81,82 pour 100), l'analyse étant faite par calcination au rouge blanc pendant 5 minutes.

Jusqu'à 85° ils ne se déshydratent ni dans l'air, ni dans le vide. A partir de cette température ils commencent a céder de l'eau. Chauflés au bain d'huile dans un conrant d'air sec, ils deviennent presque complètement anhydres à 125° et brusquement. Introduits dans un tube manométrique et chauflés peu à peu, ils donnent une tension de vapeur d'eau de 760° à 125°. C'est donc bien leur température de dissociation sous la pression atmosphérique.

Cependant, lorsqu'on les maintient à 125° et même a 130°-140° pendant plusieurs heures, dans le courant d'air sec, après l'élimination visible de la majeure partie de l'eau, le résidu retient toujours un peu d'eau qui ne se vaporise plus qu'au rouge blanc. La formule de ce résidu est comprise entre

ZnO +0,05H2O et ZnO +0,10H2O,

soit de 1 à 2 pour 100 d'eau.

La présence de ces petites quantités d'eau dans le résidu me paraît inévitable. Elle est due sans doute à ce que déjà, à cette température, une partie de l'oxyde se

⁽¹⁾ En outre, j'ai trouvé constamment quelques traces de fer libre, attirable à l'aimant, dans ces cristaux pulvérisés. Ce fer libre pourrait expliquer, au moins en partie, les o.5t pour 100 de fer trouve.

polymérise en s'hydratant pour former ces hydrates d'oxydes condensés dont j'ai déjà parlé et sur lesquels je reviendrai.

Quant aux cristanx incolores ZnO, H2O, non chaussés, je les ai dissons dans SO'H2 étendu, en ayant soin de ne pas les pulvériser pour ne pas changer leur état. J'ai obtenu ainsi, à + 20 :

Zn O, H2O crist. - SO+H2 diss. - SO+Zn diss. . . . + 2344, 05

Et comme l'oxyde anhydre ZnO qui provient de ces cristaux chauffés à 125° fournit -- 25^{Cal}, 24, on voit que l'hydratation de cet oxyde anhydre dégage

> $ZnO + H^2O \log - ZnO H^2O \operatorname{crist} \dots - 2^{Cn}, 19$ $ZnO + H^2O \operatorname{sol} - ZnO H^2O \operatorname{crist} \dots - o^{Cn}, 70$

Ce nombre + 2^{Cal}, 19 est très différent à la fois de celui de Thomsen (— 1^{Cal}, 74, nombre corrigé) et de celui de M. Massol — 4^{Cal}, 62), ces deux derniers ayant été obtenus au moyen de l'hydrate précipité.

Le signe thermique de l'hydratation n'est donc pas négatif, comme l'indiquaient les expériences de Thomsen; il est positif et bien conforme en cela aux analogies. Mais le nombre est bien inférieur à celui donné par M. Massol pour un hydrate qui, d'ailleurs, a assurément une constitution différente.

On remarquera en outre que la chaleur d'hydratation, à partir de H2O solide, est seulement de + 0^{1,41}, 76.

Conformément à la règle que j'ai donnée ('), l'équivalent thermique de la dissociation est 33°. Il en résulte que, si la déshydratation de l'hydrate cristallise ZnO, H2O est véritablement un phénomène de dissociation, c'est-à-dire une transformation réversible sans changement de condensation de l'oxyde:

ZnO sol. + H2O vap. - ZnO, H2O,

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIV, p. 708.

la température pour laquelle la tension de dissociation devient égale à 760^{mm} surpassera la température de 100° d'un nombre de degrés égal à

$$0,76 \times 33 = 25^{\circ},08.$$

Or, j'ai trouvé précédemment 125° pour cette température, ce qui concorde absolument.

Je crois que l'on peut conclure de cette concordance que la déshydratation des cristaux est bien un phénomène de dissociation hétérogène (système univariant), et que le degré de condensation de ZnO obtenu est le même que celui de ZnO, H²O, car, s'il en était autrement, le changement de polymérisation de ZnO aurait pour effet d'augmenter ou de diminuer 0,76, et le moindre changement de cet ordre rendrait la vérification précédente impossible, étant donnée la faible valeur de 0,76.

En résumé, si les cristaux représentent réellement ZnO, H2O non condensé de poids moléculaire égal à 99, ils donnent, par déshydratation à 125°, un oxyde ZnO non condensé, de poids moléculaire égal à 81, et la réaction

$$ZnO + H2O liq. = ZnO, H2O crist..... + 2Cal, 19$$

représente l'hydratation de l'oxyde de zinc anhydre et simple, sans complication due à un changement de polymérisation. Ce nombre prend alors une signification précise.

2° Hydrate précipité. — J'ai préparé cet hydrate par le procédé bien connu que j'ai rappelé plus haut (1).

Après lavage prolongé, et à l'abri de l'acide carbonique atmosphérique, il forme sur les filtres une masse gélatineuse que l'on reçoit sur des plaques poreuses sous cloche, en présence de SO⁴ H² concentré, puis de P²O⁵.

La dessiccation se fait peu à peu; suivant que la masse

⁽¹⁾ Voir p. 33.

a une épaisseur plus ou moins considérable, il faut un temps plus ou moins long pour arriver a une limite, et cette limite de dessiccation n'est pas tout a fait la même.

Pendant plusieurs jours, la matière reste plus ou moins pâteuse; à partir du moment où sa composition correspond a ZnO + 4 ou 5H'O, c'est une poudre qui est assez sèche pour pouvoir être passée au mortier et analysée. On suit alors, chaque jour, la marche de la déshydratation par l'analyse.

Un produit qui contenait ZnO + 4,63H2O a été dissous dans SO4H2 étendu et a donné + 17^{Cat},92; mais, pour ce premier corps, tien n'indique que c'est un composé défini.

Si l'on opère sur peu de matière, formant sur la plaque une couche peu épaisse, on arrive, en partant du produit précèdent, au bout de 3 à 4 jours, à une limite de dessiccation a froid (+ 15°). Elle correspond à la formule

que l'on doit sans doute écrire :

la chaleur de dissolution de ce composé (dans l'acide sulfurique étendu) est de + 1801, 48 pour Zn.

Si la couche de matière est épaisse (1^{cm} environ), la dessiccation s'opère plus lentement et n'atteint sa limite qu'au bout de 3 ou 4 semaines. Cette limite est un peu dissérente, et correspond à ZnO + 1,31 H2O, soit :

$$Zn^{2}O^{3} + 4H^{2}O$$
,

la chaleur de dissolution de ce composé (dans l'acide sulfurique étendu) n'a pas été déterminée, mais elle est certainement voisine de + 18^{Cal}, 48, d'après l'expérience suivante:

Le produit ZnO + 1,66 H2O a été chaussé peu à peu

au bain d'huile. A 100°, il ne perd que très peu d'eau. Maintenu à 160° pendant 12 heures et jusqu'à poids constant, il a pour composition ZnO + 1,28 H2O, soit environ:

$$Zn^{4}O^{4} + 5H^{2}O.$$

On voit par là combien il est inexact d'admettre qu'il suffit de chauffer à 100° pendant quelque temps ces précipités, pour avoir l'hydrate normal ZnO, H²O.

Ce composé $\mathbb{Z}^{n^4}O^4 + 5H^2O$ se dissout (dans l'acide) en donnant $+ 18^{Cal}$, 61 pour \mathbb{Z}^n .

Le produit ZnO + 1,31 H²O, chaussé de la même manière à 160°, et toujours jusqu'à poids constant, donne un corps dont la composition est ZnO + 1,09 H²O, et dont la chaleur de dissolution est + 18^{Cal}, 83 pour Zn.

Ces corps peuvent donc être considérés comme des hydrates d'oxydes polymérisés, dont la condensation minima serait représentée par les formules

```
Zn^{3}O^{3} + 5H^{2}O,

Zn^{3}O^{3} + 4H^{2}O,

Zn^{4}O^{4} + 5H^{2}O,

Zn^{10}O^{10} + 11H^{2}O, ou Zn^{5}O^{5} + 5,5H^{2}O,
```

et contiennent tous plus d'eau que l'hydrate normal (1). Il semble que, à mesure que la température s'élève, deux

```
Zn Cl^2 + 4Zn O + 11 H^2 O, soit Zn Cl^2 + Zn^4 O^4, 11 H^2 O,

Zn Cl^2 + 3Zn O + 5H^2 O, soit Zn Cl^2 + Zn^3 O^3, 5H^2 O,

Zn Cl^2 + 8Zn O + 8H^2 O, soit Zn Cl^2 + Zn^5 O^5, 8H^2 O,

Zn Cl^3 + 8Zn O + 10 H^2 O, soit Zn Cl^2 + 2(Zn^4 O^4, 5H^2 O).
```

et de remarquer notamment que deux au moins des hydrates que j'ai obtenus, le premier et le troisième, se retrouvent exactement dans les formules des combinaisons de M. G. André (*Comptes rendus*, t. XCIV, p. 903), et que les deux autres Zn³O³, 4H²O et Zn⁵O⁵, 5,5H²O sont assez peu différents de Zn⁵O⁵, 8H²O. Il me paraît donc probable que ces oxychlorures sont des composés d'addition formés par ZnCl² et ces divers hydrates condensés.

⁽¹⁾ Il n'est pas sans intérêt de comparer ces formules à celles des divers composés obtenus par M. G. André, il y a 20 ans :

condensation n'a pas beaucoup changé. Si donc le composé préparé à 160° était Zn¹°O¹° + 11 H²O, il serait devenu, à 250°, Zn¹°O¹° + 4H²O, perdant 7H²O pour Zn¹°, soit 0,7 H²O pour Zn, ce qui correspondrait à un effet thermique de 4^{Gal}, 40, soit 6^{Gal}, 28 pour H²O liq.

Et ce nombre est un minimum. Il serait plus élevé si l'on admettait que, en passant de 160° à 250°, la polymérisation s'accuse davantage et passe, par exemple, de Zn'è à Zn²°; mais il est plus probable que c'est cette valeur minima que l'on doit admettre. En effet, le nombre 6^{Ca1}, 28 pour H²O liq. correspond à 4^{Ca1}, 85 pour H²O soʻlide. Or, 4,85 × 33° donne 160°,05, c'est-à-dire que, en adoptant ce nombre 6,28 et en supposant qu'il s'agit, dè 160° à 250°, d'un véritable phénomène réversible de dissociation, on trouve bien, conformément à ma relation générale, que la tension de dissociation doit atteindre 760° vers 250°, plus exactement à 100° + 160°,05, soit +260°,5, ce qui concorde très sensiblement avec l'expérience.

Ainsi, de 0° à 160°, le phénomène est mixte; partant de corps tels que Zn³O³, 5H²O ou 4H²O, on arrive, par une déshydratation et une polymérisation progressives; réaction non réversible, à un état correspondant à Zn¹°O¹° + 11H²O, ou mieux à Zn¹°O¹°, 4H²O + 7H²O,

Puis ce composé, chauffé de 160° à 250°, perd 7H2Q brusquement à 250° sous la pression atmosphérique, par une simple déshydratation réversible ou dissociation, sans polymérisation concomitante. On a vu d'ailleurs que l'oxyde auliydre ne change pas de condensation de 125° à 350°.

Mais quelle est la nature du résidu ZnO — 0,39 H2O ou Zn10 O10 — 4 H2O obtenu à 2500, et qui se conserve sans changement jusqu'à 4000?

Ce résidu retient ses 8 pour 100 d'eau avec une énergie que je ne soupçonnais pas. Dans le but d'y doser l'ear par le procédé ordinaire de l'analyse organique, je l'ai maintenu pendant 40 minutes sur la grille à analyses : il n'a cédé que la moitié environ de l'eau combinée. Le reste n'a pu être éliminé qu'en maintenant la substance pendant 5 minutes au moins dans une capsule de platine à lampe d'emailleur, c'est-à-dire à la température du rouge blanc.

J'ai dû répéter plusieurs fois cette expérience dont le résultat m'avait beancoup surpris. Je me suis aussi assuré que, pendant la calcination à la lampe d'émailleur, l'oxyde anhydre ne se volatilise pas et ne se dissocie pas. Son poids reste en effet constant lorsqu'on le chausse de nouveau au rouge blanc.

Dans cet état, l'oxyde anhydre se dissout dans l'acide sulfurique en dégageant + 23^{Cas}, 91 pour Zn; c'est le nombre que j'ai donné plus haut.

La différence entre + 23^{Cal}, 23 et + 23^{Cal}, 91, soit — o^{Cal}, 68, correspond donc à la perte de 0, 39 H²O, ce qui donnerait seulement + 1^{Cal}, 74 pour H²O liq. et + o^{Cal}, 31 pour H²O sol.

Cette valeur est remarquablement faible. Même en se basant seulement sur les analogies, il est impossible de comprendre qu'un hydrate dissociable, dont la chaleur d'hydratation est de o^{Ca1}, 31, ne devient anhydre qu'a la température du rouge blanc. En appliquant ma relation, on trouverait que o, 31×33'-10°, 23, c'est-à-dire qu'un semblable hydrate, s'il était dissociable, aurait une tension d'efflorescence de 760° à 110°, 23, et non pas à plus de 1000°.

De toute façon, on doit admettre que, pendant cette troisième pérsode de la déshydratation, le phénomène redevient mixte, et que, tandis que le composé

perd de l'eau, le résidu se polymérise de plus en plus.

(On sait d'ailleurs que l'oxyde anhydre, de 350° au rouge blanc, se polymérise nettement.) Il en résulte que ce phénomène mixte n'est plus réversible et qu'on ne peut plus lui appliquer les relations propres à la dissociation des systèmes hétérogènes.

Si l'on tenait absolument à représenter la différence qui existe entre ces trois périodes successives de la déshydratation au moyen des formules en usage, on pourrait dire:

Première période. — On part de composés tels que Zn³O³, 5H²O ou Zn³O³, 4H²O. Ils perdent progressivement de l'eau et se condensent peu à peu en sormant des acides métazinciques de plus en plus polymérisés dont le terme limite est l'hydrate

OIL

$$2(OH - Zn = O - Zn - O - Zn - OH)$$

+ $2(OH - Zn = O = Zn - OH) - 7H2O.$

Deuxième période. — Cet hydrate perd 7H2O, par simple dissociation à 250° ou 260°, en laissant sans modification les acides métazinciques précédents.

Troisième période. — Ces acides, chauffés au rouge sombre, puis au rouge vif ou au rouge blanc, perdent peu à peu de l'eau en s'éthérifiant progressivement et en donnant, par exemple, d'abord

$$OH = Z_0 = O = Z_0 = O = Z_0 = O = Z_0 = O = Z_0 = OH$$

au rouge, puis des acides plus condensés et moins hydratées encore; enfin un oxyde anhydre qui est un terme limite peut être encore formé par un acide métazincique à condensation très élevée. Cette théorie rappelle celle des charbons naturels et artificiels.

Quant à calculer, au moyen de ces expériences sur les hydrates d'oxyde précipités, la chaleur d'hydratation de l'oxyde de zinc, on voit qu'il n'y faut point songer. Sans doute un calcul de ce genre est matériellement possible.

Ainsi, la différence entre les nombres 23^{Ca1}, 91 et 18^{Ca1}, 83 donneront + 5^{Ca1}, 08 pour la fixation de 1,09 H²O liq. sur l'oxyde anhydre, ce qui correspond à +4^{Ca1}, 66 pour H²O liq.

De même, 23^{Gal} , $23 - 18^{Gal}$, $48 = +4^{Gal}$, 74 scrait la mesure de l'hydratation de ZnO + 0, $39 \,\mathrm{H}^2\mathrm{O}$ passant à l'état de ZnO + 1, $66 \,\mathrm{H}^2\mathrm{O}$, ce qui correspond à $+3^{Gal}$, 74 pour H²O liq.

De même encore, 23^{Cal} , $23 - 18^{Cal}$, $61 = +4^{Cal}$, 62 mesure le passage de ZnO + 0, $39 H^2O$ à ZnO + 1, $28 H^2O$,

soit +5 Cal, 19 pour H2 O liq.

Ces nombres, dont la moyenne est +4^{Cal}, 40, sont assez voisins de celui qu'a donné M. Massol (+4^{Cal}, 62) lorsqu'il a rectifié le nombre de Thomsen, et précisément en opérant sur des hydrates condensés du même genre que les précédents. Mais ces nombres correspondent à des degrés de polymérisation différents, ce qui fait qu'ils n'ont aucune signification précise.

La seule conséquence probablement correcte que l'on puisse déduire des faits précédents est que Zn¹⁰ O¹⁰ + 4H²O fixe 7H²O liquide en dégageant + 4/4^{Ca1}, soit + 6^{Ca1}, 28 pour H²O liquide sans changer de condensation.

3º Hydratation de l'oxyde anhydre. — L'oxyde anhydre (dont la chaleur de dissolution est +23^{Cal}, 91) a

la propriété d'absorber de l'esu à l'air humide.

Il sussit de le placer sur des verres de montre, par petites portions de quelques décigrammes seulement et bien étalé, sous des cloches humides, pour constater qu'il fixe en quelques heures environ 4 pour 100 d'eau, ce qui correspond à ZnO+0,20 H2O, puis de nouvelles quantités de plus en plus lentement.

Au bout de plusieurs semaines, j'ai pu réunir ainsi quelques grammes d'un produit contenant ZnO + 0,82 H2O et l'absorption de l'eau n'était sans doute pas terminée.

La chaleur de dissolution de ce corps a été trouvée de +20^{Cal}, 15 (dans l'acide sulfurique étendu), nombre intermédiaire entre ceux donnés précédemment par ZnO--1,09 H²O et ZnO+0,39 H²O (18^{Cal}, 83 et 23^{Cal}, 23) et égal sensiblement à leur moyenne 21^{Cal}, 03, tandis que 0,82 est à peu près la moyenne entre 1,09 et 0,39.

On retrouve donc, par cette opération inverse, aussi lente à la fin que l'avait été la déshydratation, ces hydrates condensés obtenus par la précédente méthode, ou du moins des composés polymérisés du même genre.

Mais là encore, et pour la raison exposée plus haut, il est impossible de déduire de ces expériences une valeur

de la chaleur d'hydratation qui ait un sens précis.

On peut seulement dire que 23^{Cat} , $91-20^{Cat}$, $15=3^{Cat}$, 75 correspond au passage de ZnO à ZnO + 0, 82 H²O, ce qui donnerait $+4^{Cat}$, 58 pour H²O liquide en calculant proportionnellement. C'est encore un nombre bien voisin de celui proposé par M. Massol $+4^{Cat}$, 62, et de celui que j'ai calculé précédemment $+4^{Cat}$, 40. Mais il ne faut pas s'attacher à sa valeur absolue à cause des changements de polymérisation qui accompagnent le phénomène, et considérer plutôt ce résultat comme trop faible pour tenir compte de la chaleur de polymérisation.

Les phénomènes en apparence singuliers que présentent les hydrates d'oxydes précipités, leur condensation et éthérification progressive, leur résistance à l'action de la chaleur ne doivent pas être exceptionnels.
L'étude de M. Joannis (1) sur les oxydes de cuivre précipités montre des particularités du même genre; je les ai
retrouvées avec les hydrates dechaux précipités que j'étudie
actuellement. Souchay a montré, il y a longtemps (2), que

⁽¹⁾ Comptes rendus, 4. CII, p 1164

⁽²⁾ Bulletin Soc. chim., 1" serie, t. XI, p. 138.

avaient fait environ trente mille tours. La température était voisine de + 15°.

A l'ouverture des flacons on ne constate qu'une faible pression d'oxygène. La substance gélatineuse, semblable comme aspect à l'oxyde primitif, est séparée du liquide par filtration sous cloche, puis étalée sur des plaques de porcelaine poreuses. L'eau est absorbée peu à peu par les absorbants ordinaires (KOH, SO⁴H², P²O⁵). On suit chaque jour la marche du phénomène, l'oxyde de zinc Zn O étant dosé par calcination au rouge blanc, et l'oxygène actif au moyen du permanganate de potasse titré après dissolution dans un excès d'acide sulfurique.

Dans une première préparation (12 heures d'agitation), le produit étant encore visiblement humide avait pour composition:

soit environ

Le lendemain j'obtenais

soit environ

le surlendemain,

ou environ

Déjà ce premier essai montre que l'on peut dépasser, par l'emploi de cette méthode, le degré de suroxydation Zn²O³ ou Zn³O⁵ obtenu par Thénard et par MM. Haass et Kouriloff.

Il fait voir aussi que la dessiccation prolongée pendant

plusieurs jours ne diminue pas la quantité d'oxygène fixé.

Les conditions de l'expérience rendent en outre impossible l'hypothèse de H²O² retenue mécaniquement.

Enfin ces essais paraissent montrer, d'après la marche de la dessiccation, que l'on tend vers une limite voisine de ZnO^{1,75} + H²O, soit:

et les faits exposés dans le Chapitre précédent autorisent à se demander s'il ne s'agicait pas d'une combinaison d'un acide métazincique (tétrazincique) avec 3^{mol} d'eau oxygénée:

ou

$$OH - Zn - O - Zn - O - Zn - O - Zn - OH + 3 H2 O2$$

plutôt que d'un peroxyde hydraté Zn4 O7 + 4 ou 5 H2O.

Je désignerai ce premier produit par la lettre A.

Dans d'autres essais, j'ai cherché si cette composition Zn'O' est une limite de suroxydation que l'on ne peut pas dépasser, ou bien si, en augmentant la dose d'eau oxygénée employée, on pouvait atteindre ZnO².

J'ai alors recommencé la même expérience en prenant une quantité d'eau oxygénée trois fois plus grande. Après 12 heures d'agitation on débouchait les flacons et l'on ajontait une nouvelle dose égale d'eau oxygénée. Puis on recommençait une troisième fois après 12 heures d'agitation et l'on agitait encore 12 heures. Finalement l'expérience avait duré 36 heures, en présence d'eau oxygénée vingt fois plus considérable que dans le premier essai, la concentration de l'eau oxygénée étant elle-même à peu près triple.

L'analyse des produits obtenus a donné:

ce qui correspond à peu près à

la formule Zn⁴O⁷ est donc bien une limite de suroxydation dans les conditions de mon expérience, quelles que soient la quantité d'eau oxygénée employée en excès, sa concentration et la durée de l'agitation.

Quant au degré d'hydratation, il s'est fixé, au bout de 5 ou 6 jours de dessiccation à froid, à 1,17 et 1,07 H2O, sans perte sensible d'oxygène (ZnO^{1,726}), ce qui correspond à peu près à

le degré d'hydratation a donc bien pour limite H²O pour Zn⁴O⁴ + 3 H²O² et le corps obtenu est encore un produit A.

J'ai ensuite cherché si ces produits A, contenant de 4 à 5 H²O pour Zn⁴O⁷, pouvaient, placés dans des flacons avec un nouvel excès d'eau oxygénée, et agités encore pendant 12 heures, fixer une nouvelle dose d'oxygène.

J'ai fait cette expérience avec trois échantillons A.

Le premier avait pour composition Zn⁴O⁷ + 5H²O, le second Zn⁴O⁷ + 4,7H²O, le troisième Zn⁴O⁷ + 4,3H²O.

Les deux premiers ont donné, après une dessiccation encore incomplète :

$$Zn O^{1.91} = 3, (4H^2O, Zn O^{1.98} + 2, 58H^2O,$$

c'est-à-dire une composition extrêmement voisine du Zn O2, l' tandis que le dernier a fourni à l'analyse :

c'est-à-dire n'a pas fixé une dose d'oxygène plus considérable.

Il résulte de là que l'on peut effectivement atteindre à très peu près la limite ZuO2, mais seulement en partant de Zn⁴O⁷ déjà formé et partiellement déshydraté, l'état d'hydratation de Zn⁴O⁷ devant cependant être supérieur à 4,3 H²O (⁴).

Je désignerai ces produits, voisins de ZnO2, par la lettre B. L'un d'eux correspond à très peu près à

Enfin j'ai fait quelques expériences sur la stabilité de ces deux peroxydes A et B.

Le peroxyde A, de composition Zn'O' + 4,3H'O, ne perd pas d'oxygène par une exposition prolongée sous cloche desséchante à froid, et ne perd que des traces d'eau. Si on le porte à l'étuve à 100°, d'abord pendant 6 heures, puis pendant 3 heures (la dernière pesée donnant le même nombre que l'avant-dernière), on trouve :

soit

c'est peut-ètre

ou

$$OH - Zn - O - Zn - O - Zn - OH + 2H^2O^2;$$

c'est le produit C.

Ce même corps Zn⁴O⁷ + 4,3H²O a été enfermé dans un tube de verre dont l'extrémité supérieure était effilée, recourbée et fermée à la lampe. On a chaussé la partie inférieure seulement, contenant la substance, à 100°. Il ne s'est condensé qu'une trace d'eau provenant de 0,3H²O, et à l'euverture du tube refroidi l'on a recueilli un volume

^{(&#}x27;) Ce fait peut à la rigueur s'expliquer par la dissérence de constitution des hydrates Zn⁴O⁴ + 4,7H²O et Zn⁴O⁴ + 4,3H²O, qui peuvent être de condensation dissérente. Mais on peut aussi supposer plus simplement que le produit ZnO^{1,11} + 1,46H²O, ayant été déshydraté plus que les deux précédents, a pu perdre un peu d'oxygène, car on verra plus loin que les oxydes B sont très peu stables, même à froid.

d'oxygène correspondant à la dissérence entre Zu⁴O⁷ et Zu⁸O⁵. La composition était donc devenue :

ou

Zn3O3, 4H1O2 + H2O

ou

$$OH - ZnO - Zn - O - Zn - OH + 2H2O2;$$

c'est encore le produit C.

Le tube ayant été refermé a été chaussé progressivement au bain d'huile. Aucun phénomène particulier n'a pu être observé jusqu'à 190°. Mais à ce moment il s'est condensé brusquement une notable quantité d'eau dans la partie essilée froide. A l'ouverture du tube on a recueilli la totalité de l'oxygène actif, c'est-à-dire O² pour Zn³O⁵, et le résidu était sormé par un oxyde de zinc non suroxydé ayant pour composition ZnO + 0,41 H²O, c'est-à-dire sensiblement de même nature que l'hydrate condensé de protoxyde ZnO + 0,39 H²O étudié précédemment et préparé à 250° par déshydratation de l'hydrate précipité.

En vase ouvert la décomposition se produit aussi brusquement vers 190° (1). La réaction est faiblement explosive.

Quant aux produits B, voisins de ZnO2, par exemple:

ils sont extrêmement instables et perdent aisément une partie de leur oxygène.

Par simple dessiccation à froid, sous cloche, en présence de P²O⁵, le corps ZnO^{1,98} + 2,58H²O est devenu ZnO^{1,87} + 1,82 H²O, au bout de 24 heures seulement, perdant ainsi à la fois de l'oxygène et de l'eau.

L'autre, ZnO1,91 + 3,44H2O, a été abandonné pen-

⁽¹⁾ Déjà M Kouriloff avait indique que ses produits se décomposaient un peu au dessus de 180°.

dant un mois dans les mêmes conditions, et jusqu'à poids constant. Sa composition était alors ZnO1,89 + 0,69 H2O, soit:

Zn8 O5 + 2 H2 O ou Zn3 O3 + 2 H2 O2;

c'est le produit D.

Ce nouveau composé D a été chausse dans un tube fermé, comme le produit C. A 100° il n'a perdu que des traces d'eau, et seulement \(\frac{1}{20}\) de l'oxygène actif total (10,60 pour 100) qu'il contenait avant d'être chaussé. Sa composition était donc devenue exactement

Zn O1,86 + 1,66 H2 O,

soit Zn3O5 + 2H2O ou Zn3O3 + 2H2O2 (produit D).

Puis, le tube ayant été refermé, on a chaussé progressivement au bain d'huile. A 210° seulement, et brusquement, la substance a dégagé de l'eau et de l'oxygène. Le volume de cet oxygène correspondait à l'oxygène actif total. Quant au résidu, c'était du protoxyde, sans aucune action sur le permanganate de potasse, à peu près anhydre; en réalité sa composition était ZnO + 0,31H2O, voisine de celle de l'hydrate condensé ZnO + 0,39H2O que j'ai plusieurs sois cité.

En résumé, on voit :

Qu'il ne paraît pas exister d'oxyde intermédiaire entre Zn O et Zn³ O⁵ et que, par conséquent, le produit décrit par M. Kouriloff, soit Zn O^{1,46} + 0,63 H⁴O ou sensiblement Zn²O³, H²O est un mélange de Zn O et de Zn³ O⁵;

Qu'il en est probablement de même des corps préparés par Thénard et aussi de l'oxyde Zn O^{1,58} ou Zn⁵ O⁶ obtenu par Haass;

Que par la méthode que j'ai fait connaître, et qui peut rendre des services dans beaucoup de cas analogues, en opérant à froid, avec une eau oxygénée assez concentrée et par une agitation et un contact très prolongés, on peut obtenir les deux composés suivants :

$$Zn^{k}O^{*} + \zeta H^{2}O,$$

(B)
$$ZnO^2 = 2,5H^2O$$

ou peut-être

$$ZnO^2 + 2H^2O(1);$$

que le premier de ces corps est stable à froid, mais donne,

(C)
$$Z_{n^2}O^2 + 3H^2O;$$

que le second se décompose déjà lentement à froid et se

$$Zn^{2}O^{5}=2H^{2}O;$$

Que ces deux derniers peroxydes C et D se décomposent brusquement, par une réaction faiblement explosive, à 190° et 210°, en donnant à la fois de l'eau et la totalité de l'oxygène actif, tandis qu'il reste un protoxyde voisin de ZnO + 0,39H2O;

Qu'il est impossible d'obtenir ces composés anhydres Zn^aO⁵, ZnO², Zn^aO⁵;

Qu'ils contiennent tous assez d'eau pour que l'on puisse hésiter entre les deux hypothèses suivantes pour expliquer leur constitution:

- (A) Zn+O7 + 4H2O ou Zn+O+, H2O + 3H2O4,
- (B) $Z_{11}O_{11} + 2H_{11}O_{11}$ ou $Z_{11}O_{11}H_{12}O_{11} + H_{12}O_{11}$
- (C) $Zn^2O^3 + 3H^2O$ ou Zn^3O^3 , $H^2O + 2H^2O^2$,
- (D) $Zn^2O^3 + 2H^2O$ on $Zn^2O^3 + 2H^2O^2$.

Que pour choisir entre ces deux hypothèses possibles il devenait nécessaire de faire l'étude thermique de ces quatre composes.

Cette étude ne présente pas d'ailleurs de difficultés par-

⁽¹⁾ Car l'état d'hydratation de $ZoO^2 + 2.5 H^2O$ est évidemment un peu incertain, il me paraît plus raisonnable d'admettre $ZoO^2 + 2H^2O$.

ticulières car ils se dissolvent tous complètement et assez vite dans l'acide sulfurique étendu en donnant une dissolution qui se comporte comme un mélange de sulfate de protoxyde de zinc et d'eau oxygénée. Pendant cette dissolution il ne se dégage aucune trace d'oxygène, et l'eau oxygénée est d'ailleurs sans action, thermiquement, sur le sulfate de zinc dissous.

Les données auxiliaires nécessaires pour faire les calculs sont les suivantes :

Chaleur de dissolution de Zn O calciné dans SO Ha étendi	Cal 1. +23,91
Chaleur de dissolution de ZnO, H2O	19,25 (1)
Chaleur de dissolution de ZnO, 2H1O	. 17,92 (8)
Chaleur de dissolution de H*O* liq dans Aq	+ 0,48(1)
Chaleur de formation de l'eau oxygénée anligdre liquide.	21,21(4)

à partir de O gaz et de H2 O liquide.

Dès lors l'étude thermique se réduit à la dissolution, faite séparément, des quatre composés, A, B, C et D; elle a donné les résultats suivants :

(A)	Zn+O7 - 4H2O sol. + 4SO+H	² 98 ^g = 4 ¹)	+14,86×4
(B)	Zn O2 - 2H4O sol. + SO4H	2 , .	+14,86
(C)	$Zn^4O^4 + 3H^2O$ sol $+3SO^4H$	2 1	-15,49×3
(D)	Zn2O* 2H2O sol. + 3SO4H	1 0	+16.04 × 3

ce qui permet de calculer les chaleurs de formation dans les deux hypothèses possibles :

1º Ces corps sont de véritables peroxydes, plus ou

⁽¹⁾ Calculé d'après les chaleurs de dissolution des hydrates d'oxydes condensés, tels que ZnO +1.66 H²O, ZnO +1.28 H²O, ZnO +1.00 H²O, ZnO +0.39 H²O

⁽²⁾ J'ai pris le nombre trouvé pour Za O + 4,63 H2O.

^(*) Comptes rendus, t. GXXX, p. 1620

^(*) D'apres les expériences bien connues de M. Berthelot et le nombre précédent.

moins hydratés :

$$Zn O^2 + mH^a O$$
,

- (A) $Zn^{2}O^{2}$, $4H^{2}Osol. + O^{3}gaz = Zn^{2}O^{7}$, $4H^{2}Osol. + 15$, 85×3 ou -1
- (B) Zn O, 2H2Osol. + O gaz Zn O2, 2H2Osol. 18,64
- (C) Zn2O2, 3H2Osol. + O2gaz = Zn3O3, 3H2Osol. 16,06×2 ou -16
- (D) Zn2O2, 2H2Osol. + O2gaz = Zn2O2, 2H2Osol -13,47×2 ou -
 - 2º Ce sont des combinaisons d'addition formées par l'eau oxygénée, soit avec le protoxyde anhydre, soit avec les protoxydes hydratés :
 - (A) $\begin{cases} Zn^{\frac{1}{4}}O^{\frac{1}{4}}, H^{\frac{1}{4}}O sol. + 3H^{\frac{1}{4}}O^{\frac{1}{4}}liq. anhydre \\ = Zn^{\frac{1}{4}}O^{\frac{1}{4}}, H^{\frac{1}{4}}O, 3H^{\frac{1}{4}}O^{\frac{1}{4}}sol. + 11^{Cal}, 96 \times 3 ou + 8^{Cal}, 97 \times 4, \end{cases}$
 - (B) $\begin{cases} ZnO, H^2Osol. + H^2O^2liq. anhydre \\ = ZnO, H^2O, H^2O^2sol. + 4^{Cal}, 87 \end{cases}$
 - (C) $\begin{cases} Zn^3O^3, H^3Osol. + 2H^2O^2liq. anhydre \\ = Zn^3O^3, H^2O, 2H^2O^3sol. + 12^{Cal}, 24 \times 2 \text{ ou } +8^{Cal}, 16 \times 3, \end{cases}$
 - (D) $\begin{cases} Zn^3 O^3 sol. + 2H^2 O^2 liq. anhydre \\ = Zn^3 O^3, 2H^2 O^2 sol. + 12^{Cal}, 29 \times 2 \text{ ou } +8^{Cal}, 19 \times 3. \end{cases}$

Chacune de ces deux hypothèses pourrait à la rigueur se désendre.

Les deux Tableaux montrent bien notamment que le composé B est le moins stable de tous et que C et D ont une stabilité très voisine, ce qui est conforme à l'expérience :

Les nombres du premier Tableau sont tous négatifs, mais on sait que tous ces corps se décomposent vers 200° brusquement; leur chaleur de formation resterait d'ailleurs positive à partir de H²O² dissous, puisque la décomposition de ce corps dégage +21^{Cal}, 70, nombre qui dépasse constamment en valeur absolue les valeurs inscrites dans la première colonne du premier Tableau. Leur production à froid aux dépens de l'eau oxygénée étendue pourrait donc encore s'expliquer même dans la première hypothèse.

Cependant la seconde me paraît plus probable, et pour les raisons suivantes :

1º Aucun de ces composés ne contient moins de molécules d'eau que d'atomes d'oxygène actif;

2º Leur stabilité relative s'explique mieux, tous les

nombres du second Tableau étant positifs;

3º Il existe en fait une grande différence de stabilité entre les composés B et C, le premier se détruisant dès la température ordinaire, tandis que l'autre résiste jusqu'à près de 200°. Cette différence n'apparaît guère dans le premier Tableau (-18^{Ca1},64 et +16^{Cu1},06); elle est au contraire très nette dans le second (+4^{Ca1},87 et +12^{Ca1},24). Bien plus, l'écart entre les deux nombres (+7^{Ca1},37) dans ce dernier cas, correspond précisément à une différence de stabilité de 200° environ. Quant à la réaction faiblement explosive de décomposition de ces corps vers 200° elle s'explique également bien dans la seconde hypothèse, l'eau oxygénée étant à ce moment brusquement mise en liberté et se détruisant presque instantanément.

Je crois donc qu'il faut écrire les formules de ces quatre

combinaisons de la manière suivante :

(A)
$$\begin{cases} Zn^4O^4, H^2O + 3H^2O^2 \\ ou \\ OH - Zn - O - Zn - O - Zn - O - Zn - OH + 3H^2O^2, \\ ZnO, H^2O + H^2O^2 \\ ou \\ OH - Zn - OH + H^2O^2, \\ Zn^3O^3, H^3O + 2H^2O^2 \\ ou \\ OH - Zn - O - Zn - OH + 2H^2O^2, \\ OH - Zn - O - Zn - OH + 2H^2O^2, \\ Zn^3O^3 + 2H^2O^2, \end{cases}$$

et les considérer comme des composés d'addition formés par l'eau oxygénée avec des protoxydes de zinc anhydres ou hydratés.

Les hydrates Zn³O³, H²O et Zn⁴O⁴, H²O seraient des acides polyzinciques ou métazinciques analogues à ces hydrates d'oxydes condensés que j'ai étudiés précédem-

Ann. de Chim. et de Phys., 7º série, t. XXVII. (Septembre 1902.) 5

ment et qui paraissent se former pendant la dessiccation de l'hydrate précipité, analogues aussi aux sulfures hydratés précipités de Souchay: Zn³S³, H²O et Zn⁴S⁴, H²O.

Peut-être cette constitution devrait-elle être rapprochée de celle de l'acide perchromique qui serait CrO³, H²O² d'après M. Moissan, ou bien Cr²O⁷, 2 H²O, H²O² d'après M. Berthelot.

La première de ces formules CrO³, H²O² est immédiatement analogue à Zn³O³, 2H²O² (composé D).

La seconde peut aussi bien s'écrire

$$Cr^2O^6$$
, $H^2O + 2H^2O^2$

ou

$$OH - Cr O^2 - O - Cr O^2 - OH + 2 H^2 O^2$$

et ressemble beaucoup à celie du composé B.

L'acide métachromique ou dichromique (l'acide des dichromates) jouerait le même rôle, vis-à-vis de l'eau oxygénée, que les acides métazinciques, lesquels pourraient bien être les acides constituants des zincates alcalins, ou du moins de plusieurs d'entre eux (par exemple Zn²O², K²O).

Quoi qu'il en soit, on voit que ces peroxydes de zinc hydratés seraient très dissérents des véritables peroxydes hydratés de calcium, de baryum, de lithium ou de sodium, et que leur constitution paraît bien se rattacher à celle des hydrates de protoxyde condensés obtenus par précipitation.

SER UNE NOLVELLE MÉTHODE GENERALE DE SYNTHÈSE DES ALCOOLS MONOATOMIQUES;

PAR M. MARGEL GUERBET.

PREMIER MÉMOIRE.

On ne counaît actuellement qu'un assez petit nombre de méthodes conduisant à la synthèse des alcools primaires monoatomiques; les alcools d'atomicité élevée, en particulier, n'ont pu jusqu'ici être obtenus synthétiquement qu'en passant par les aldéhydes, et ceux-ci ne peuvent être préparés le plus habituellement que par la distillation d'un mélange de formiate de chaux avec le sel de chaux de l'acide correspondant. Or, tous les chimistes qui ont employé cette méthode savent combien elle est pénible et combien faibles sont les rendements qu'elle donne.

Celle que je vais exposer permet, au contraire, de préparer avec la plus grande facilité beaucoup d'alcools d'atomicité élevée; elle permet aussi d'obtenir, bien qu'avec de moindres rendements, les alcools moins condensés.

Elle repose essentiellement sur la réaction qui s'effectue entre les alcools et les alcoolates de soude ou de baryte lorsqu'on chauffe leur mélange entre 200" et 250° il s'elimine une molécule d'alcali entre l'alcool et l'alcoolate suivant l'équation

 $C^{m}H^{2m+1}$. O Na + $C^{n}H^{2n+1}$. OH - $C^{m+n}H^{2(m+n)+1}$. OH + Na OH.

Dans ce Mémoire, je ne m'occuperai que des alcools primaires de la série grasse; l'étude de la réaction sur les alcools de la série aromatique et sur les alcools secondaires fera l'objet d'une publication ultérieure.

Il sera divise en trois Chapitres.

Dans le premier Chapitre, je montrerai tout d'abord

comment j'ai découvert la méthode dans la réaction de l'alcool amylique sur l'amylate de soude, réaction qui nous servira d'exemple; dans le deuxième Chapitre, je passerai en revue l'action des principaux alcools primaires sur leurs propres dérivés sodés, puis sur les dérivés sodés d'autres alcools, en établissant la constitution de la plupart des composés issus de leur condensation. Dans le troisième Chapitre, je montrerai l'influence de la structure et de la condensation des alcools au point de vue de la facilité avec laquelle ils donnent lieu à la réaction; enfin, m'appuyant sur les faits énoncés, j'établirai par analogie la constitution des alcools dont la synthèse aura été donnée dans ce travail et dont la structure moléculaire n'aura pas été établie directement.

Pour la facilité du langage, j'adopterai pour les alcoolates les désignations proposées par M. de Forcrand : j'appellerai méthylalcoolate de soude le dérivé sodé de l'alcool méthylique, éthylalcoolate celui de l'alcool éthylique, etc.

CHAPITRE 1.

ACTION DE L'ALCOOL AMYLIQUE DE FERMENTATION SUR SON DÉRIVE SODÉ.

L'un des meilleurs procédés utilisés pour hydrogéner les acides aromatiques consiste à faire agir le sodium sur leur dissolution dans l'alcool amylique bouillant ('). L'alcool amylique est ensuite régénéré en traitant le mélange par l'eau et peut servir à une nouvelle opération.

Cette méthode d'hydrogénation peut aussi servir, comme je l'ai montré (2), à transformer directement les amides en amines correspondantes.

⁽¹⁾ MARKOWNIKOFF, Berichte der deutsch. chem. Ges, t. XXV, p. 372 et 3357

⁽²⁾ GUERBET, Comptes rendus de l'Académie des Sciences, t. CXXIX, p. 61.

Pendant le cours de ces recherches, j'observai que l'alcool amylique, utilisé dans une série d'opérations, ne distillait plus à sa température normale d'ébullition : il renfermait un composé neutre bouillant beaucoup plus haut que lui, et, quelque soin que l'on prit de dessécher exactement l'alcool amylique employé, il se formait toujours une quantité notable d'acide isovalérique.

Je cherchai alors à isoler le composé neutre qui se formait ainsi et à déterminer les conditions dans lesquelles il pouvait être obtenu en grande quantité. Ces conditions sont les suivantes :

On met, dans un ballon relié à un réfrigérant à reflux, 126 d'alcool amylique avec 1308 de sodium, et l'on chausse peu à peu jusqu'à ce que l'alcool amylique entre en ébullition. Tout d'abord on voit le sodium se dissoudre en dégageant de l'hydrogène, tandis qu'il se fait de l'alcool amylique sodé; puis, si l'on poursuit l'ébullition pendant 24 heures, on constate que le dégagement gazeux continue jusqu'à la sin, bien après la dissolution complète du sodium.

La température du mélange en ébullition, qui était au début de 132°, monte peu à peu jusqu'à 250°.

Après 24 heures de chausse, on reprend la masse par l'eau; et l'on y ajoute de l'acide sulsurique étendu, de saçon à laisser à la solution une réaction saiblement alcaline. On sépare la couche huileuse qui vient surnager, on la lave à l'eau et on la dessèche sur le carbonate de potasse.

Après plusieurs rectifications au tube Le Bel-Henninger, on peut en séparer 125g d'un liquide neutre bouillant à 210°-211° (corr.).

Il reste dans le ballon distillatoire une petite quantité d'un composé huileux, que l'on rectifie sous pression réduite, ce qui permet d'en séparer 105 d'un liquide bouillant à 173°-175° sous 8° de pression.

D'autre part, la solution alcaline, séparée par décauta-

tion de la couche huileuse, donne, lorsqu'on y ajoute un excès d'acide sulfurique, un mélange d'acides que l'on dessèche sur le sulfate de soude et que l'on rectifie.

On obtient d'abord de l'acide isovalérique passant à 174°-175°, que l'on caractérise par sa densité 0,9484 et par le point de fusion de son amide, 132°.

En poursuivant la rectification sous pression réduite, on sépare un autre acide bouillant à 164°-165° (corr.) sous 4°m, 6 de pression.

L'acide isovalérique forme de beaucoup la partie principale. On en recueille, en effet, 150g et 12g seulement de l'acide bouillant a 1649-1659 sous 4cm, 6 de pression.

En résumé, il s'est formé, dans les conditions indiquées, deux corps neutres : l'un bouillant à 210°-211° (corr.), l'autre à 173°-175° (corr.) sous 8° de pression, et deux acides, dont l'acide isovalérique.

Le premier corps neutre est un alcool de la formule C¹⁰H²²O, comme le montrent son analyse et la détermination de sa densité de vapeur à la température d'ébullition du benzoate d'amyle.

	I	H.
Matière employée.	0,2670	0,2555
Acide carbonique.	0,7401	0,7093
Eau	0,3352	0,3224

Soit en centiemes :

			. Theorie		
	I.	11.	C ₁₀ H ₂₁ O boot.		
C	75,60	75,71	72,91		
Н	13,96	14,02	13,92		

Densité de vapeur :

			Densité calculée
		Densité	pour
		trouvée	C19 H22 O.
Matiere employée	06,0755		
Volume de l'air deplacé	I 1 mos, 2		
Hauteur barométrique corrigée.	767 ·m	5,56	5,48
Température à laquelle la lecture			
a été faite	140		

Cet alcool est un liquide incolore, n odeur faible, bouiltant à 210°-211° (corr.), insoluble dans l'eau, soluble dans l'alcool, l'éther. Il ne se solidifie pas à — 20°. Le sodium s'v dissout avec dégagement d'hydrogène; les chlorures d'acétyle et de benzoyle le transforment en éthers correspoudants, qui bouillent respectivement à 126°-128° (corr.) sous 4° de pression et à 206°-207° (corr.) sous 3° de pression.

Le second corps neutre bouillant à 173°-175° sous 8° de pression est l'éther isovalerique de l'alcool précédent C'0H21, C5H0O2.

	I.	II.
Matiere employée .	0,2530	0,2633
Acide carbonique	0,6874	0,7144
Eau	0,2846	0,2997

Soit en centièmes :

			Théorie
			pour
	I.	П.	C18 H39 O2
C	74,10	74	74,38
H	12,50	12,61	12,39

Il est, en effet, décomposé par la potasse alcoolique en acide isovalérique et en alcool C¹⁰ H²² O, comme le prouve le dosage de l'acide résultant de la saponification.

Poids du liquide soumis à la saponification	2,5100
Potasse mise en réaction	1,7741
» restant après la saponification	1,2935
» saturée	0,4816
La théorie demande	0,4830

L'acide bouillant à 194°-165° sous 4°m, 6 de pression est un liquide huileux incolore, insoluble dans l'eau, soluble dans l'alcool et l'éther. Il répond à la formule C¹º H²º O², comme le montrent son analyse et la détermination de sou poids moléculaire par la méthode de M. Raoult. Il donne avec la soude, la chaux, la baryte, des sels nettement

cristallisés:

Matière employée	0,3291
Acide carbonique	o,8366
Eau	0,3377

Soit en centièmes:

		Théorie
		pour C ¹⁰ H ²⁰ O ² .
C	69,33	69,76
H	11,4	11,62

Ces trois composés: alcool C'OH22O, acide C'OH20O2, acide isovalérique, résultent de l'action de l'alcool amy-lique sur son dérivé sodé: une molécule de chacun de ces composés réagit sur l'autre suivant l'équation:

$$C^5 H^{11} NaO + C^5 H^{12}O = C^{10} H^{22}O + NaOH$$

et la soude ainsi sormée oxyde l'alcool amylique par la réaction bien connue de Dumas et Stas:

$$C^{5}H^{12}O + NaOH = C^{5}H^{9}NaO^{2} + 4H.$$

Ces deux réactions peuvent, d'ailleurs, être réunies en une seule, expliquant la formation des deux composés principaux, l'alcool C¹⁰H²²O et l'acide isovalérique, qui se forment à très peu près dans les proportions qu'elle indique:

$$C^{5}H^{11}NaO + 2C^{5}H^{12}O = C^{10}H^{22}O + C^{5}H^{9}NaO^{2} + 4H.$$

Enfin, l'acide C¹⁰H²⁰O² se forme par la réaction de Dumas et Stas effectuée sur l'alcool correspondant

$$C^{10}H^{22}O + NaOH = C^{10}H^{19}NaO^2 + 4H.$$

J'ai vérisié par l'expérience que l'alcool C¹⁰ H²²O, oxydé par la potasse en susion ou par le mélange chromique, donne bien le même acide C¹⁰ H²⁰O².

Le gaz qui s'est dégagé pendant toute la durée de la

réaction ne renfermait que de l'hydrogène souillé d'un peu

de vapeur d'alcool amylique.

M. Haller (¹) avait dejà eu entre les mains l'alcool C¹ºH²²O; mais il en avait méconnu la nature. Il l'avait obtenu en faisant réagir l'alcool amylique sodé sur l'anthraquinone. Ce dernier composé s'était transformé en anthracène et M. Haller avait pu séparer des produits de la réaction une huile bouillant à 190°-200°, répondant à la formule C¹ºH²⁰O²; mais il crut avoir entre les mains l'oxyde d'amyle C³H¹¹-O — C³H¹¹.

Alcool diamylique dérivé de l'alcool amylique inactif,

ou méthyl-a-diméthyl-5-heptanol-7

 $CH^3 - CH(CH^3) - CH^2 - CH^2 - C(CH^3)^3 - CH^2 - CH^2OH$.

— L'alcool amylique employé dans mes premières expériences bouillait à 130°-132°. C'était un mélange d'alcool amylique inactif avec un peu d'alcool actif.

J'ai répété ces expériences sur l'alcool amylique inactif pur, préparé par la méthode de Pasteur; il bouillait à 131", 5 et n'avait plus aucune action sur la lumière polarisée.

En le chauffant, comme il a été dit, avec son dérivé sodé, j'ai obtenu l'alcool C'OH²²O, dont les propriétés sont dissérentes de celles des alcools de même formule connus jusqu'à ce jour. Je le nommerai alcool diany-lique.

Il est liquide, incolore, faiblement odorant et ne se solidifie pas à -20°. Il bout à 211° (corr.); sa densité à 0° est 0,8491.

Chausté avec le bisulfate de potasse, cet alcool perd une molécule d'eau et se transforme en un diamy lène de formule C'OH2O, qui est liquide, incolore, et possède une odeur de térébenthine. Il bout à 155°; sa densité à o°

^{(&#}x27;) HALLER, Comptes rendus de l'Academie des Sciences, I CAA, 1895, p. 1105.

est 0,7705. Ainsi que nous le verrons dans la suite, ce diamylène a pour constitution

$$CH^3 - CH(CH^3) - CH^2 - CH^2 - C(CH^3)^2 - CH = CH^2$$
;

c'est le méthyl-2-diméthyl-5-heptène-7. Il est dissérent de tous les diamylènes connus jusqu'ici.

Matière employée	0,2410
Acide carbonique	0,7570
Eau	0,3106

Soit en centièmes:

•		Théorie
		pour C ¹⁰ H ²⁰ .
C	85,66	85,71
II	14,32	14,28

L'alcool diamylique, chaussé avec l'anhydride phosphorique, se transsorme en un mélange de carbures bouillant de 150° à 300°, duquel il a été impossible de retirer aucun produit désini.

Le perchlorure de phosphore réagit avec violence sur l'alcool diamylique. En modérant la réaction, on peut le transformer en son éther chlorhydrique C¹º H²¹ Cl, liquide incolore huileux, bouillant à 130°-132° sous 7^{cm} de pression. Ce chlorure se décompose avant de bouillir, lorsqu'on le chauffe sous la pression normale, en se colorant fortement et dégageant de l'acide chlorhydrique en abondance.

		Théorie
•		pour C¹ºH²¹Cl.
Matière employée	0,3250	d II di.
Chlorure d'argent	0,2625	
Chlore pour 100	19,9	20,11

L'éther acétique de l'alcool diamylique a été obtenu en faisant réagir le chlorure d'acétyle sur l'alcool. Il bout à 132°-133° (corr.) sous 5^{cm} de pression et à 218°-220° (corr.) sous la pression normale. Sa densité à 0° est 0,8701. 1,064 d'éther acétique ont été saponifiés par une solution titrée de potasse.

Théorie

pour

Trouvé. C'' H'21 C'2 H'3 O'2.

0,317 0,318

L'ether isovalérique, qui se produit en petites quantités dans la réaction où prend naissance l'alcool diamylique, bout à 258°-259° (corr.) sous la pression normale et à 173°-175° (corr.) sous 8cm de pression.

Acide acétique ...

L'éther benzoïque, préparé au moyen du chlorure de benzoïle, bout à 210°-212° (corr.) sous 4° de pression.

Acide divalérique C'OH2OO2. — L'oxydation de l'alcool diamylique par la potasse fondante, ou par le mélange chromique, le transforme en un acide de formule C'OH2OO2, que je nommerai acide divalérique. On l'obtient surtout avec facilité par le premier moyen; il suffit pour cela de chausser à 210°-230°, dans un tube de fer, l'alcool diamylique avec la potasse récemment sondue, pour le transformer presque en entier en divalerate de potasse.

Je signale en passant, comme très avantageuse, cette méthode de transformation des alcools primaires en acides correspondants, lorsque le point d'ébullition de l'alcool considéré est supérieur à 200°. Elle donne de bien meilleurs rendements que l'oxydation par l'acide chromique seul, on en présence d'acide sulfurique.

Matière employée	0,2620
Acide carbonique	0,6670
Eau	0,2752

Soit en centiemes :

	Théorie
	pour
	G10 H20 O1.
C., , 69, 42	69,76
Н 11,68	11,62

Le chlorure de l'acide divalérique C'OH'OClO bont à 115° sous 6° de pression.

Son amide C'a H2 AzO fond à 112°. Il est peu soluble dans l'eau et très soluble dans l'alcool.

Constitution du diamylène et de l'alcool diamylique. — Afin d'établir la constitution de l'alcool diamylique, j'ai oxydé par le mélange chromique le carbure éthylénique qui se forme lorsqu'on le déshydrate par le bisulfate de potasse.

J'ai agité pendant 4 jours un mélange de 12st de diamylène, 88st de bichromate de potasse, 120st d'acide sulfurique et 3st d'eau. Le mélange est ensuite porté à l'ébullition, et l'on peut constater qu'il se dégage de l'acide carbonique troublant l'eau de chaux en même temps que distille de l'acétone, que l'on caractérise en le transformant en iodoforme. Le mélange est alors saturé d'hydrogène sulfuré pour détruire l'acide chromique; puis on sépare le carbure qui surnage; il ne tient en dissolution aucun acide, car il ne cède rien à la dissolution de carbonate de soude.

La solution aqueuse sous-jacente est alors distillée et divisée en cinq fractions :

i		m* renfermant	une quantité d'acides c	orrespondant à	0,510\$
2	460	o	1)	a	0,500
3 .	410	10	12	n	0,504
4	675	2)))	14	0,687
5	455	p	15	ь	0,535

Chacune de ces liqueurs est ensuite soumise à la séparation fractionnée par la méthode de Liebig. Pour cela, la moitié de la liqueur n° 1, par exemple, est saturée exactement par la potasse; on y ajoute l'autre moitié et l'on distille tant que le distillat est acide. On obtient ainsi une première fraction la; le résidu est additionné d'un excès d'acide sulfurique, puis distillé à la vapeur tant que le distillat est acide : celui-ci constitue la fraction 16.

Afin de connaître la nature des acides contenus dans chacune de ces fractions 1_a, 1_b, 2_a, 2_b, etc., on les alcalinise par l'eau de baryte; l'excès de baryte est précipité par l'acide carbonique, puis, après ébullition et filtration, chacune des liqueurs est évaporée à siccité et le residu est desséché à 110°, pesé et analysé. Pour cola, on y dose le baryum après dissolution dans l'eau et précipitation par l'acide sulfurique. On obtient ainsi les chiffres de la colonne A du Tableau.

Chacune des liqueurs, séparée par filtration du sulfate de baryte, renferme les acides organiques des sels de baryte 1_a, 1_b, 2_a, 2_b, etc. Elles peuvent donc servir à un fractionnement ultérieur effectué comme plus haut par saturation fractionnée, et l'on obtient de nouvelles liqueurs 1_a, 1_a, 1_b, 1_b, 2_a, 2_a, etc., que l'on analysera comme on l'a fait pour les solutions 1_a, 1_b, 2_a, 2_b, etc. Les proportions de baryum contenues dans chacun des sels 1_a, 1_a, etc., sont inscrites dans la colonne B du Tableau.

Ensin, dans la colonne C, on a téuni les poids de batyum correspondant à toos des sels de baryte de chacun des acides susceptibles d'être formés dans l'oxydation du diamylène, en admettant, pour la constitution de ce carbure, toutes les hypothèses possibles.

		Poids de baryum pour 100t de sel.						
Fractions.	A.		B.	C.				
ia	39,76	$\begin{cases} 1_{a_1}, \ldots, \\ 1_{a_2}, \ldots \end{cases}$	39,42 40,42	Hexylate 37,33				
1 _b	42,82	$\{\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	41,25	Valérate 40,41				
ža	41,34	$2_{a_1} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$ $2_{a_1} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	40,23 40,78	Butyrate 44,05				
ž	45,75	$\{ 2_{b_1}, \ldots, 2_{b_n} \}$	41,43					

 4_b 53,2

53,5

5

Emactions		Polas	de Daryur	n pour toos de sel.	
Fractions.	Α.		В.	C.	
$3_a \ldots$	45,69	$3_{a_1} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$ $3_{a_2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$	42 54,28	Propionate	48,41
		$3_{b_1} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$ $3_{b_2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$		•	ı
		$4_{a_1} \cdot \cdot \cdot \cdot$ $4_{a_2} \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot$			

Ce Tableau montre d'une manière évidente que l'oxydation du diamylène a produit exclusivement les acides acétique et valérique. Ajoutons l'acide carbonique et l'acétone, caractérisés plus haut.

Acétate.....

53,73

Si l'on examine les diverses formules de constitution que l'on peut attribuer au diamylène correspondant à l'alcool diamylique, issu lui-même de la condensation de 2^{mol} d'alcool isoamylique

$$CH^3 - CH(CH^3) - CH^2 - CH^2OH$$
,

on voit que la suivante seule s'accorde avec les résultats de l'expérience

$$CH^3 - CH(CH^3) - CH^2 - CH^2 - C(CH^3)^2 - CH = CH^2$$
.

Un tel carbure donnerait, en effet, par oxydation : de l'acétone et les acides acétique, carbonique, isovalérique.

On en déduit pour l'alcool diamylique la formule

CH³— CH^(CH³) — CH²— CH²— C(CH³)²— CH²— CH²OH; c'est le
$$m\acute{e}thyl$$
-2- $dim\acute{e}thyl$ -5- $heptanol$ -7.

CHAPITRE II.

I. — Action des divers alcools primaires sur leurs propres dérivés sodés.

Alcool méthylique et méthylalcoolate de sodium. — L'alcool méthylique, chauffé avec son dérivé sodé, ne donne pas lieu à la réaction que nous venons d'étudier sur l'alcool isoamylique et que nous étudierons dans la suite sur les autres alcools. Il fait exception à la règle, comme cela a lieu pour le premier terme d'une série dans beaucoup de réactions chimiques.

L'alcool méthylique reputé pur du commerce renfermant presque toujours de l'alcool éthylique, ainsi que l'a montré M. Berthelot (¹) et que j'ai pu le constater moimème, il était nécessaire de l'en priver. Pour déceler l'alcool éthylique dans le mélange, M. Berthelot chausse celui-ci avec deux sois son volume d'acide sulfurique conventré. Dans ces conditions, l'alcool méthylique fournit de l'éther méthylique gazeux entierement absorbable par l'eau ou l'acide sulfurique concentré, tandis que l'alcool ordinaire produit de l'éthylène, qui n'est pas absorbé par les liquides précédents, au moins dans un contact de quelques instants, et qui peut être caractérisé et dosé par le brome.

L'alcool méthylique que j'ai employé a été privé d'alcool éthylique par une série de cristallisations de son éthei oxalique. La saponification de celui-ci a fourni de l'alcool ne donnant plus d'éthylène lorsqu'on le chauffait avec l'acide sulfurique concentré. On l'a ensuite desséché par plusieurs distillations sur la baryte caustique.

On a préparé des tubes renfermant chacun 3g de sodium et 25cm de cet alcool, et on les a scellés à la lampe après dissolution complète du métal. Ils ont été ensuite chaussés 24 heures à 200°. On ne peut les chausser à 230°-240°, parce qu'ils éclatent tous à cette température. Après la chausse, on a constaté, en les ouvrant, une très saible pression due à de l'hydrogène.

L'alcool qu'ils renfermaient a été soumis à une série de distillations fractionnées à la colonne Le Bel-Henninger,

⁽⁴⁾ BERTHELOT, Comptes rendus, t. LXXX, p 1939.

afin de concentrer dans les résidus l'alcool éthylique qui aurait pu se former; puis on a soumis ces résidus à l'essai de M. Berthelot, qui permet de déceler 2 pour 100 de cet alcool dans l'alcool méthylique. Ils n'ont pas fourni la moindre trace d'éthylène.

L'alcool méthylique chaussé avec le méthylalcoolate de sodium ne se comporte donc pas comme l'alcool amylique; à 200° il reste inaltéré, à 230°-240° il se décompose avec production d'une quantité suffisante de produits gazeux pour saire éclater tous les tubes.

Alcool éthylique et éthylalcoolate de sodium. — La production de l'alcool diamylique aux dépens de l'alcool amylique et de son dérivé sodé a lieu, comme nous l'avons vu, vers 200°-220°, température d'ébullition du mélange. Il n'est donc pas étonnant qu'il ne se produise aucune réaction entre l'alcool éthylique et l'éthylalcoolate de sodium à la température d'ébullition de leur mélange, qui ne dépasse pas 100°.

Pensant obtenir un meilleur résultat, j'ai chauffé en tubes scellés à 2 to° pendant 24 heures un mélange d'alcool éthylique et d'éthylalcoolate de sodium préparé en faisant dissoudre 1 partie de sodium dans 10 parties d'alcool.

A l'ouverture des tubes il se dégage un gaz que l'on fait barboter dans une série de trois flacons laveurs dont le premier et le dernier renferment de l'eau, le deuxième contenant du brome. Le gaz non absorbé est recueilli sur la cuve à eau. Son analyse prouve qu'il est exclusivement formé par de l'hy drogène.

Le contenu des deux derniers flacons laveurs est alors réuni et décoloré par l'acide sulfureux. On obtient ainsi un liquide plus lourd que l'eau, que l'on dessèche sur le chlorure de calcium et que l'on rectifie. Ce liquide possède toutes les propriétés du bromure d'éthylène.

Matière employée				,					0,561
Bromure d'argent									

Soit en centièmes :

Théorie pour C'H'Br'.

Br 84,9

85,1

Les gaz contenus dans les tubes scellés sont donc de l'éthylène et de l'hydrogène.

Le liquide que ces tubes renferment est distillé, puis rectifié un grand nombre de fois à la colonne Le Bel-Henninger. Il est à peu près exclusivement formé d'alcool éthylique non altéré: le contenu de vingt tubes, soit le produit de la réaction sur 300⁸ d'alcool, n'a donné que 2⁸,50 de liquide bouillant au-dessus de 100°.

D'autre part, le résidu de la distillation a été dissous dans l'eau et la solution a été évaporée pour chasser tout l'alcool qu'elle renfermait. Elle ne contient plus alors que de l'acétate de soude et de la soude.

L'alcool éthylique, en réagissant sur son dérivé sodé, a donc produit presque exclusivement de l'acide acétique, de l'éthylène et de l'hydrogène. Ces composés ont pris naissance dans la réaction suivante :

 $C^{2}H^{6}O + C^{2}H^{6}NaO = C^{2}H^{6} + C^{2}H^{3}NaO^{2} + 2H^{2}$

En esset, si l'on détermine le poids de l'acide acétique et de l'éthylène sormés, celui-ci à l'état de bromure d'éthylène, on trouve que les quantités de ces composés qui ont pris naissance dans la réaction sont, à très peu près, équivalentes à celles que sournit le calcul appliqué à l'équation précédente. Ainsi, dans une expérience, la réaction opérée sur 45⁶ d'alcool éthylique a donné 2⁵, 40 d'acide acétique qui correspondraient, d'après le calcul, à 7⁶, 5 de bromure d'éthylène. Il en a été trouvé 7⁶.

Alcool éthylique et éthylalcoolate de baryum; synthèse de l'alcool butylique normal. — L'alcool éthylique ne semblait donc pas se comporter comme l'alcool amylique, puisqu'en réagissant sur son dérivé sodé il ne donne pas naissance à l'alcool butylique, comme il était permis du le supposer, mais bien de l'éthylène.

L'élimination de la soude, au lieu de s'effectuer entre l'alcool et son dérivé sodé, comme dans le cas habituel, s'effectue simplement aux dépens de l'alcoolate de sodium

C2 H5 Na O = C2 H+ → Na OH.

J'ai pensé que la réaction générale, qui ne se produit pas avec l'éthylalcoolate de sodium, se produirait peut-être avec l'éthylalcoolate de baryum, et l'expérience a confirmé mon hypothèse. En chaussant à 230°-240° une solution concentrée d'éthylalcoolate de baryum dans l'alcool absolu, il se produit, ainsi que nous allons le voir, une petite quantité d'alcool butylique normal, en même temps que de l'éthylène, de l'hydrogène, de l'acétate et du carbonate de baryte.

On prépare la solution concentrée d'éthylalcoolate de baryte comme le recommande M. Berthelot (1) en dissolvant à froid de la baryte caustique dans l'alcool absolu et portant la solution à l'ébullition. L'éthylalcoolate de baryte, moins soluble à chaud qu'à froid, se précipite, et il suffit d'éliminer par décantation la plus grande partie de la solution surnageante pour avoir, après refroidissement de la liqueur, une solution concentrée d'éthylalcoolate de baryte. Celle qui a servi à mes expériences en renfermait 28,5 pour 100.

Cette solution est distribuée dans des tubes que l'on scelle à la lampe et que l'ou chausse à 230'-240° pendant trois sois 24 heures. Toutes les 24 heures, on ouvre les tubes pour donner issue aux gaz et on les serme de nouveau.

On fait passer les gaz ainsi produits dans une série de

^{(&#}x27;, BERTHELOT, Ann. de Chim. et de Phys., 4° série, t. XXX, p. 142.

cinq flacons laveurs renfermant successivement: de l'eau, du brome, une solution de soude, de l'acide sulfurique concentré, de l'alcool absolu; puis on les recueille sur la cuve à eau. Le brome a pour but de retenir l'éthylène, la soude retient les vapeurs de brome, l'acide sulfurique dessèche le gaz, enfin l'alcool absolu est destiné à dissoudre éventuellement le formène qui se forme, comme M. Destrem (1) l'a montré, dans la décomposition pyrogénée de l'éthylalcoolate de baryte. Disons de suite qu'il ne s'est pas produit de formène dans mes expériences. On trouve, au contraire, qu'il s'est formé une petite quantité de bromure d'éthylène, et l'analyse du gaz recueilli sur la cuve à eau montre qu'il est seulement for né d'hydrogène.

Le contenu des tubes scellés est alors introduit dans un ballon et distillé au bain d'huile jusqu'a siccité. Le résidu se montre formé d'acétate, de carbonate de bar, te et

d'éthy lalcoolate de baryte non altiré.

Le distillat est rectifié à la colonne Le Bel-Henninger; il passe à la distillation entre 76° et 130°, la plus grande partie entre 76° et 80°; et, comme les premières fractions présentent nettement l'odeur de l'éther acétique, on réunit toutes les fractions et on les fait bouillir à reflux avec de la potasse caustique, afin de saponifier les éthers. On rectifie ensuite un grand nombre de fois et l'on arrive à séparer une petite quantité de liquide bouillant à 115°-117° comme l'alcool butylique normal et possédant la composition de ce composé, C'H'O.

	L	11.
Matière employée .	0,2510	0,2701
Acide carboniqu	0,5798	0,6349
Eau	0,3374	0,3960

^{(,} DESTREM, Ann. de Chim. et de Phys., 5° serie, t. XXVII, p. 23.

Soit en centièmes :

			Theorie
	I.	п.	pour C'H™O.
C	 63,00	62,95	63,16
H	 15,82	16,00	15,79

Afin de l'identifier d'une manière certaine, on en oxyde 18 par le mélange chromique et l'on obtient un acide possédant l'odeur de l'acide butyrique; on en prépare le sel ammoniacal, puis l'amide, et l'on constate que celui-ci fond à 114°-115°, alors que l'amide butyrique normal fond à 115°.

Il est donc bien démontré qu'il se forme de l'alcool butylique normal dans l'action à 230°-240° de l'alcool éthylique sur l'éthylalcoolate de baryte; mais la réaction est très lente et ne donne que de faibles rendements. En opérant sur 500° de la solution concentrée d'éthylalcoolate de baryte, il n'a été obtenu que 3° environ d'alcool butylique.

Nous verrons dans la suite que la synthèse des alcools dipropylique, dibutylique et dicenanthylique, comme celle de l'alcool diamylique, s'effectue avec de bons rendements.

Alcool propylique et propylalcoolate de soude; synthèse de l'alcool dipropylique ou méthyl-4-penta-nol-5, CH³ — CH² — CH² — CH(CH³) — CH²OH. — Pour faire réagir l'alcool propylique sur son dérivé sodé, on opère en tubes scellés. On verse dans chaque tube 15^g d'alcool et 1^g de sodium dont on hâte la dissolution en chauffant au bain-marie. Lorsque tout le sodium s'est ainsi transformé en propylalcoolate, on scelle les tubes à la lampe et on les chauffe 12 heures à 220°-230°. On ouvre alors les tubes pour donner issue aux gaz, que l'on recueille comme nous l'avons vu dans le cas de l'al-

cool éthylique, et on les scelle de nouveau pour les chauffer encore pendant 12 heures à la même température. Le gaz qui prend nuissance est exclusivement formé d'hydrogène; il se produit en assez grande abondance pour faire éclater la plupart des tubes, si l'on ne prend pas la précaution de lui donner issue après 12 heures de chauffe.

Le contenu des tubes est devenu presque entièrement solide, par suite de la formation de propionate de soude. On l'introduit dans un petit ballon distillatoire que l'on chausse jusqu'à 200°; on recueille ainsi un mélange d'alcool propylique, d'éther propylpropionique et d'alcool

dipropylique.

Au résidu de la distillation, on ajoute de l'eau et l'on décante l'huile qui vient surnager : elle est surtout formée d'alcool dipropylique; on la joint au distillat et l'on chausse leur mélange à reslux avec un peu de potasse caustique, qui saponisse l'éther propylpropionique. On ajoute ensuite quelques gouttes d'eau et l'on sait passer dans la liqueur un courant d'acide carbonique : les alcools viennent surnager la dissolution de carbonate de potasse sormé. On les sépare facilement par décautation, on les dessèche et on les soumet à la distillation fractionnée.

L'alcool dipropylique ainsi obtenu répond à la formule CoH+1O; il est liquide et ne se solidifie pas à — 20°; il bout à 148° à la pression de 762mm.

	I.	II.
Matière employée	0,2564	0,2810
Acide carbonique	0,7239	0,7941
Eau	0,2476	0,2692
Soit en centièmes:		Théorie
E.	II.	pour C'HIO.
G 77,01	77,07	77,27
II 10,72	10,64	10,60

Cet alcool s'est produit dans la réaction

$$C^{3}H^{6}O + C^{3}H^{6}NaO = C^{6}H^{15}O + NaOH.$$

Oxydé par le mélange chromique, cet alcool se transforme en un acide de formule C⁶H¹²O², qui est liquide, incolore, de consistance huileuse et bout à 193°,5 à la pression de 762^{mm}.

	1.	11.
Matière employée	0,2755	0,3012
Acide carbonique		0,6832
Eau	0,2591	0,2814

Soit en centièmes:

			Théorie
	I.	II.	pour C6H12O2.
C	61,89	61,86	62,02
H	10,45	10,38	10,34

Les points d'ébullition de l'alcool dipropylique et de l'acide correspondant étant identiques respectivement à ceux du méthyl-4-pentanol-5 et de l'acide méthyl-4-pentanoique-5 déjà décrits par MM. Lieben et Zeisel ('), j'ai préparé l'amide de l'acide que j'avais obtenu, et j'ai constaté qu'il fond à 94° comme l'amide de l'acide méthyl-4-pentanoïque 5.

L'alcool dipropylique est donc identique avec l'alcool de MM. Lieben et Zeisel et la soudure des deux molécules propyliques s'est faite par le carbone voisin du groupement fonctionnel

$$\frac{\text{CH}^3}{\text{CH}^2 \, \text{OH}} + \text{CH}^2 \, \text{OH} - \text{C}^2 \, \text{H}^5 = \frac{\text{CH}^3}{\text{CH}^2 \, \text{OH}} + \text{C}^3 \, \text{H}^7 + \text{H}^2 \, \text{O}.$$

Alcool butylique normal et butylalcoolate de soude; synthèse de l'alcool dibutylique ou méthyl-5-heptanol-7, CH³ — (CH²)³ — CH(CH³) — CH² — CH²OH. — La

⁽¹⁾ Lieben et Leisel, Monatshefte für Chemie, t. IV, p. 31.

condensation de l'alcool butylique avec son dérivé sodé se fait exactement comme la précédente; elle donne naissance à l'alcool dibutylique, qui répond à la formule C⁸H¹⁸O.

C+ H10 O -- C+ H8 NaO = C8 H18 O -- Na OH

	1	11
Mattere employee.	 0,2325	0,2610
Acide carbonique	 0,6284	0,7049
Ban	 U. 2912	0,3088

Soit en centiemes ;

			Theorie
	ſ.	II.	pour C'H-O.
G.=	73.74	73,66	73,85
II	13,91	t 1,00	13,85

L'alcool dibutylique est un liquide incolore, huileux, bouillant à 181° à la pression de 756 mm. Sa densité à 0° est o, 8483.

Constitution. — Étant donnée la réaction de formation de l'alcool dibutylique, on peut admettre que la soudréliminée se forme aux dépens de l'oxhydryle fonctionnel de l'une des molécules butyliques, qui emprunte 1^{al} d'hydrogène à l'un des groupements carbonés de l'autre molécule. Il y avait lieu de rechercher quel est ce groupement carboné, c'est-à-dire à quel endroit de la chaîne se fait la soudure des deux molécules butyliques.

Pour l'établir, j'ai oxydé l'alcool dibutylique par le mélange chromique et j'ai déterminé la nature des produits d'oxydation.

En limitant l'oxydation, on arrive d'abord à l'acide dibutyrique E⁸H¹⁶O²; l'alcool dibutylique est donc un alcool primaire, ce qui exclut la soudure par les deux groupements fonctionnels.

Si l'on poursuit l'oxydation, il se dégage un peu d'acide carbonique et l'on arrive à un mélange d'acides assez difficiles à séparer les uns des autres. Toutefois, en employant la méthode classique de Liebig (saturations fractionnées des acides suivies de distillations), je suis arrivé à obtenir une séparation suffisante pour les caractériser.

Chaque fraction a été saturée par la baryte et l'on a dosé le baryum à l'état de sulfate dans chacun des sels formés, ce qui a fourni les chiffres de la colonne A. Chacune des liqueurs où l'on avaitainsi précipité la baryte par l'acide sulfurique tenait en dissolution l'acide correspondant. On a pu séparer chacune d'elles en deux nouvelles fractions, par la méthode de Liebig, et, en dosant le baryum dans les sels de baryte résultant de la saturation de ces fractions, on a obtenu les chiffres de la colonne B. Enfin, dans la colonne C, on a réuni les poids de baryum correspondant à 100⁸ de chacun des sels de baryte susceptibles d'être rencontrés dans l'oxydation de l'acide dibutyrique, en admettant pour sa constitution toutes les hypothèses possibles.

Poids de baryum pour 1008 de sel.

Fractions.	A.	В.	C.
1 { Acides huileux inso- } lubles dans l'eau. }	32,86	. »	Dibutyrate 32,38
2	37,72	(a. 33) (b. 43,10)	OEnanthylate 34,68
3	40	a. 37,77 b. 43,27	Caproate 37,33
		$\begin{cases} a. 42,79 \\ b. 44,82 \end{cases}$	Valérate 40,41
5	48,80	a. 46,93 b. 50,72	Butyrate 44,05
6	50,50	$\begin{cases} a. 48,02 \\ b. 52,01 \end{cases}$	Propionate 48,41
7	52	$\begin{cases} a. 51,56 \\ b. 52,20 \end{cases}$	Acétate 53,73

En rapprochant les chiffres trouvés de ceux correspondant aux divers acides gras, on voit qu'il s'est produit les acides dibutyrique, valérique, butyrique et acétique. La teneur en baryum du sel nº 5 pouvait faire croire à la présence de l'acide propionique; on voit qu'un nouveau fractionnement fournit des liqueurs renfermant surtout, l'une de l'acide butyrique, l'autre de l'acide acétique. Ajoutons que l'odeur de diverses fractions permet de lever tous les doutes que pourrait faire naître la séparation incomplète des divers acides. C'est ainsi que les fractions 2a, 2b, 3a ont l'odeur de l'acide valérique, les fractions 3b, 4a, 4b, 5a possèdent celle de l'acide butyrique; enfin les autres fractions n'ont aucune odeur sensible.

On est ainsi conduit à attribuer à l'acide dibutyrique la formule CH² — (CH²)³ — CH(CH³) — CH² — CO² H.

Un tel acide donnerait, en effet, beaucoup d'acides butyrique et acétique et un peu d'acides carbonique et valérique. La formation simultanée de ces divers acides ne concorde d'ailleurs avec aucune autre hypothèse sur la constitution de l'acide dibutyrique.

On peut en conclure que l'alcool dibutylique a pour formule de constitution :

c'est le méthyl-5-heptanol-7.

Les propriétés et la constitution de l'alcool dibutylique ne correspondent à aucun des alcools de même composition connus jusqu'à ce jour; son étude détaillée sera faite ultérieurement.

Alcool isobutylique et isobutylalcoolate de soude. — Tandis que l'alcool butylique normal, chaussé avec son dérivé sodé, donne avec de bons rendements l'alcool dibutylique, l'alcool isobutylique ne fournit dans les mèmes conditions que des traces d'un alcool deux sois plus riche en carbone.

En effet, en chauffant à 220°-235° en tubes scellés pen-

dant 2 i heures 2008 de cet alcool partiellement transformé en isobutylalcoolate de soude par 208 de sodium, ou n'a pu isoler des produits de la réaction que 28,50 d'un composé neutre bouillant de 115 à 190°. Il n'a pas été analysé, la quantité obtenue étant trop faible pour permettre une purification suffisante. Il ne s'est pas produit de butylène et il s'est fait seulement de très petites quantités d'acide isobutyrique.

Une autre opération, faite sur 2008 d'alcool isohutylique en chauffant a 250° pendant 24 heures, a fourni 38 d'un alcool boudlant à 178°-183°, répondant à peu près à la formule C8H18O (C trouvé, 72,52; calculé, 73,85;

H trouvé, 15, 25; calculé, 13,85).

Ce rendement si faible, dû vraisemblablement à la constitution de l'alcool isobutylique, est voisin de celui que donne l'alcool éthylique transformé en alcool butylique normal.

Alcool dipropylique et dipropylalcoolate de soude.

— Comme l'alcool isobutylique, l'alcool dipropylique CH³—CH²—CH²—CH(CH³)—CH²OH ne réagit pour ainsi dire pas sur son dérivé sodé. Loisqu'on chausse leur mélange en tubes scellés à 200°-220° pendant 24 heures, il resie à peu près inaltéré.

Cette exception à la règle générale est peut-être due à la constitution commune a ces alcools qui, tous deux, ont leur groupement fonctionnel réuni à un carbone ter-

tiaire.

Alcool ænanthylique et ænanthylalcoolate de soude; synthèse des alcools diænanthylique-β et trænanthylique.

— L'alcool œnanthylique C' H'O, réagissant à 220" sur son dérivé sodé, donne d'abord naissance à l'alcool diænanthylique-β C' H'O:

C7 H 16 O + C · H 15 NaO = C14 H 30 O + NaO H;

puis réagissant sur le dicenanthylalcoolate de soude qui

se forme, il produit l'alcool tricenanthylique C21H11O:

C'H11O+C14H29NaO-C21H11O+NaOH.

L'alcool cenanthylique employé provenait de la réduction de l'œnanthol par l'amalgame de sodium en liqueur acétique et bouillait à 174°-175°.

Dans une bonteille en cuivre, munie d'un réfrigérant à restux, on chausse peu à peu 400s de cet alcool avec 30s de sodium jusqu'à 220°, température que l'on muintient pen lant 12 heures. On observe un degagement d'hydrogène, d'abord très rapide, par suite de la réaction du sodium sur l'alcool, puis beaucoup plus lent, mais très régulier; il est alors produit par l'oxydation de l'alcool cenanthylique sous l'instrunce de la soude formée dans les réactions ci-dessus. Entin, après 12 heures de chausse, le dégagement d'hydrogène cesse à peu près complètement; la réaction est terminée.

On reprend le mélange par l'eau et on l'additionne d'une quantité d'acide sulfurique telle que la solution aqueuse reste franchement alcaline; on achève alors la saturation par un courant d'acide carbonique et on laisse déposer le mélange, qui se sépare en deux couches : une couche aqueuse, une couche huileuse qui surnage.

La solution aquetă — "ée est alors additionnée d'un excès d'acide sulfurique que précipite des acides huileux, que l'on sèche et que l'on soumet à la distillation fractionnée. Les 243⁸ de produit beut donnent ainsi 150⁸ d'un liquide bouillant a 222°-225° sous la pression ordinaire : c'est de l'acide ænanthylique; puis 50⁸ de produit distillant de 190° à 192° sous 13^{mm} de pression. Cette dernière fraction est rectifiée de nouveau elle distille presque entièrement entre 190° et 191°. L'analyse et un titrage acidimétrique lui assignent la formule C¹⁵H²⁸O².

Matière employée	 	0,2010
Acide carbonique	 	0,1396
Eau	 	0,2228

Soit en centièmes:

	Théorie	
	•	pour C14 H28 O2.
C	73,21	73,68
H	12,31	12,28

A 15°, cet acide a pour densité 0,8860; refroidi à — 10°, il cristallise et ses cristaux sondent à + 4°. Il est donc différent des deux acides de même composition déjà connus: l'acide myristique, qui fond à 53°, 8; l'acide diœnanthylique de M. Perkin, qui reste liquide à — 10°; je le nommerai acide diænanthylique-β.

La couche huileuse, séparée comme il a été dit, renferme les alcools, en partie libres, en partie à l'état d'éthers œnanthyliques. On la fait bouillir avec la potasse caustique pour saponisser ceux-ci, puis on distille le produit sous pression réduite.

Il passe d'abord de l'alcool œnanthylique qui n'a pas pris part à la réaction, puis deux fractions principales qui, après six rectifications sous 13^{mm} de pression, donnent 72^g d'un alcool bouillant à 151°, 5-152°, 5 sous 13^{mm} de pression et 8^g d'un autre alcool bouillant à 202°-206° sous la même pression.

Le premier répond à la formule C14H30O.

	I.	II.
Matière employée	0,2093	0,2075
Acide carbonique	0,6023	0,5985
Eau	0,2658	0,2640

Soit en centièmes:

	I.	II.	Théorie. pour C ¹⁴ H ³⁰ O.
C	78,72	78,65	78,5o
Н	14,11	14,25	14,02

Je le nommerai alcool diænanthylique-β; c'est un liquide incolore, d'odeur faible, ne se solidifiant pas à -20°. Il bout à 286°-289° sous la pression normale, le

thermomètre étant entièrement plongé dans la vapeur, et à 151°,5-152°,5 (corr.) sous 13^{mm} de pression. Sa densité à 0° est 0,8405.

Le second a pour formule C21H44O; c'est l'alcool triananthylique.

	1.	II
Matière employée	0,2477	0,2023
Acide carbonique	0,7300	0,5999
Eag	0,3255	0,2577

Soit en ceutièmes :

			Theorie
	ſ.	11.	pour C=H+O.
<u>G</u>	80,37	80,87	80,77
Н	14,60	14,15	11,10

Cet alcool est un liquide incolore, à peu près inodore; il bout à 202°-206° (corr.) sous 13^{mm} de pression et a pour densité, à 15°, 0,8447.

Afin de m'assurer que ce composé était bien un alcool, j'en ai fait bouillir 08,2946 à ressux pendant une demiheure, avec 18,7090 d'anhydride acétique, dont 18 décomposé par l'eau donne 18,153 d'acide acétique. J'ai traité par l'eau le mélange d'alcool et d'anhydride après réaction, et j'ai dosé l'acide acétique restant; il y en avait 1,888; il en était donc disparu 0,0816 qui ont été transformés en acétate de dicenanthyle; or la théorie prévoit la disparition de 0,0825 d'acide acétique pour la sormule C14 H30 O.

Constitution de l'alcool diænanthylique. Pour connaître la constitution de l'alcool diænanthylique C14 H20O, je l'ai d'abord transformé en cide diænanthylique C14 H28O2, que j'ai décrit plus haut. Puis cet acide a été oxydé par le mélange chromique, ce qui a donné des acides huileux insolubles dans l'eau et des acides solubles dans ce liquide.

Chacun des deux groupes d'acides a été traité comme il

a été dit à propos de la séparation des acides issus de l'oxydation de l'alcool dibutylique. Les chiffres obtenus sont consignés dans le Tableau suivant :

	Poids de baryui	ım pour 100s de sel.	
. A.	В.		
31,10	»	Cannulata	2.
33,40	»	• • .	
34,74	. "		•
35,58	»	Capitale	37
35,27)		
35,13	»		
40,30	₹	valerate	40
45,30	<i>₹</i>	Butvrate	44;
49,80	<i>```</i>	Acetate	53
	31,10 33,40 34,74 35,58 35,27 35,13 40,30 45,30	A. B. $31,10$ " $33,40$ " $34,74$ " $35,58$ " $35,13$ " $40,30$ a $41,1$ a $45,3$ a $45,4$ a a a a $a.$	31,10 " Caprylate

Les chiffres obtenus et l'odeur des diverses fractions montrent qu'il s'est produit les acides caprylique, ænanthylique, valérique, butyrique, acétique. Ajoutons qu'il s'est dégagé de l'acide carbonique.

Ce sont précisément les acides qui résulteraient de l'oxydation de l'acide ayant pour constitution

$$CH^3 - (CH^2)^6 - CH - CH^2 - CH^2 \cdot OH;$$

 $(CH^2)^3 - CH^3$

aucune autre hypothèse ne concorde, d'ailleurs, avec les faits. On en déduit pour l'alcool dicenanthylique la formule

qui en fait le butyl-8-décanol-10.

Alcool diænanthylique-β et diænanthylalcoolate de soude; synthèse de l'alcool tétraænanthylique ou

II.

butyl-8-heptyl-butyl-11-tridécanol-13:

— Dans un petit ballon muni d'un long tube droit, servant de réfrigérant à reflux, on met 30s d'alcool dicenanthylique bouillant à 151°,5-152°,5 avec 1s de sodium, et l'on chauffe au bain d'huile à 230°-250° pendant 18 heures.

On traite de la manière habituelle le produit de la réaction. La distillation fractionnée sous 13^{mm} de pression permet de séparer 10^g d'un alrool bouillant à 290°-290° (non corr.) et répondant à la formule C²⁸ H⁴⁸O.

Matière employée	0,1987	0,2522
Acide carbonique .	0,5950	0,7551
Eau	0,2548	0,3246
Soit en centièmes :		Theorie pour
I	II.	C28 H58 O.
C 8t,70	81,66	81,95
H., . 14,25	14,30	14,13

On peut constater que presque tout l'alcool dicenanthylique mis en réaction a disparu et que l'acide dicenanthylique est presque tout entier à l'état d'éther dicenanthylique.

L'alcool tétracenanthylique est un liquide incolore, inodore; sa densité est, à 0°, 0,8514 et à 15° 0,8418. Il bout a 295°-300° (corr.) sous 13^{min} de pression. Sa constitution sera établie plus foin.

II. — Action des alcools primaires sur les dérivés sodés d'autres alcools.

La réaction qui se produit entre un alcool et son propre dérivé sodé se produit également entre cet alcool et le dérivé sodé d'un autre alcool, de telle sorte qu'elle est tout à fait générale et peut être formulée :

 $C^{m}H^{2m+1}.OH + C^{n}H^{2n+1}.ONa = C^{m+n}H^{2(m+n)+1}.OH + NaOH.$

Nous venons de voir, en effet, que, si l'on chausse l'alcool œnanthylique C'H'6O avec son dérivé sodé, on obtient à la sois de l'alcool diœnanthylique C'4H30O et de l'alcool triœnanthylique C2'H42O. Ce dernier s'est sormé aux dépens du diœnanthylalcoolate de soude, réagissant sur l'alcool œnanthylique encore présent dans le mélange:

 $C^7 H^{15}$. OH + $C^{14} H^{29}$. Na O = $C^{21} H^{44} O$ + Na OH.

Pour m'assurer que la réaction était bien générale, j'ai fait réagir l'alcool éthylique, puis l'alcool propylique sur le dérivé sodé de l'alcool œnanthylique, et j'ai pu constater la formation, dans le premier cas, de l'alcool nonylique normal et, dans le second cas, d'un alcool décylique.

Condensation de l'alcool éthylique avec l'alcool ænanthylique; synthèse de l'alcool nonylique normal. — Il résulte des recherches de M. de Forcrand (') que les divers alcools primaires dégagent une quantité de chaleur à peu près constante en se combinant avec le sodium. Il est donc permis de penser qu'en faisant réagir ce métal sur le mélange des alcools éthylique et ænanthylique, on obtient un mélange des deux alcoolates. Si l'on chausse un tel mélange en présence des alcools correspondants, la réac-

⁽¹⁾ DE FORCRAND, Annales de Chimie et de Physique, 6° série, t. II, p. 456.

tion habituelle s'effectuera et l'on pourra obtenir théoriquement quatre alcools différents; en réalité, on obtient surtout l'alcool nonylique normal Cº H20O, qui résulte de la condensation de l'alcool éthylique avec l'œnanthylalcoolate de soude :

C2H6O + C7H15NaO = C9H20O + NaOH.

Remarquons que cette réaction permet de passer d'un alcool à son homologue supérieur, plus riche que lui de 2st de carbone.

On la réalise en chauffant en tubes scellés, à 230°, un mélange obtenu en dissolvant 18, 20 de sodium dans 86 d'alcool cenanthylique et 108 d'alcool éthylique.

On opère exactement comme il a été dit pour la prépatation de l'alcool dipropylique. Il se forme de l'hy drogene, de l'éthy lène, des acides acétique et ænanthy lique, et enfin des alcools, que la distillation fractionnée permet de séparer.

Les alcools mis en réaction restent inaltérés pour la plus grande partie : ils distillent avant 175°. On obtient ensuite, en partant de 200° d'alcool cenanthylique et après quatre rectifications à la colonne Le Bel-Henninger, 4° de liquide distillant entre 175° et 190°, puis 20° entre 190° et 215°. A partir de cette température, le thermometre monte très rapidement jusqu'à 240°, tandis que quelques gouttes seulement passent à la distillation; enfin, il reste 1° de résidu, formé sans doute d'alcool dicenanthylique-3 C1° H3° O.

La fraction 190°-215° est rectifiée de nouveau et l'on sépare enfin 86 d'un alcool bouillant à 212°-214° (corr.), qui présente la composition de l'alcool nonylique C9H20O:

	1	II.
Matière employée	0,2653	0,2465
Acide carbonique	0,7277	0,6735
Eau	0,3295	0,3044
Otto as deples assista	A WWWIT	(Canta-1

Ann. de Chim. es de Phys., 7º série, t. XXVII. (Septembre 1902.) 7

Soit en centièmes:

			Théorie
	I.	II.	pour C ⁹ H ²⁰ O.
G	74,81	74,54	75,00
H	13,80	13,72	τ3 ,5 ο

Cet alcool se solidifie à -20° et ne fond plus alors qu'à -10°; sa densité à 0° est 0,8391; or, l'alcool nony-lique normal a pour densité, à 0°, 0,8415; solidifié, il fond à -5°, puis entre en ébullition à 213°,5 (corr.).

Afin de compléter l'identification, j'ai préparé l'acide correspondant à l'alcool, que j'avais obtenu en chauffant celui-ci à 230° avec de la potasse caustique; puis j'ai transformé l'acide en chlorure par le trichlorure de phosphore, enfin le chlorure en amide au moyen de l'ammoniaque. L'amide, purisié par cristallisation dans l'alcool, fondait à 90°-92°, alors que l'acide pélargonique provenant de l'alcool nonylique sournit un amide sondant à 92°-93°.

C'est donc bien l'alcool nonylique normal qui s'est formé dans la condensation des alcools éthylique et cenan-thylique.

Il y a lieu de remarquer que l'élimination de l'eau produite dans cette condensation des deux alcools s'effectue de préférence aux dépens de la fonction alcoolique de l'alcool le plus riche en carbone.

Condensation de l'alcool ænanthylique avec l'alcool propylique; synthèse d'un alcool décylique, le méthyl-8-nonylol-9. — L'opération, conduite comme dans le cas précédent et effectuée sur 100g d'alcool ænanthylique et 250g d'alcool propylique, a fourni 18g d'un alcool bouillant à 221g-223g (corr.), répondant à la formule C¹⁰H²²O:

	I.	II.
Matière employée	0,2750	0,2552
Acide carbonique		0,7003
Eau	0,3514	0,3215

Soit en centièmes :

			Théorie	
	1.	II.	pour C ¹⁰ H ²² O.	
G,	75.7	75,8	76,0	
H	14,2	14,0	13,9	

Cet alcool a pris naissance dans la réaction

C3 H7, OH + C7 H15, Na O = C10 H22 O + Na OH.

En même temps que lai, il s'est fait à peu près autant d'alcool dipropylique Co H (4O.

L'alcool décylique formé est un liquide incolore, huileux; sa densité est, à 0°, 0,8457 et, à 15°, 0,8333.

Son éther acétique, liquide incolore, huileux, à odeur faible de citron, bout à 238°-240°; il a pour densité, a 0°, 0,8812 et, à 15°, 0,8705.

Chaussé à 250° avec la potasse récemment sondue, l'alcool décylique se transforme en acide correspondant C10 H20 O2:

	1.	11
Matière employée.	0,2831	0,2792
Acide carbonique	0,7218	0,7125
Eau	0,2981	0,3012

Soit en centièmes :

			Theorie
	1.	11	Cto H20 O'.
c	69,5	69,6	69,7
H	11,7	11,8	11,6

Cet acide décylique est un liquide huileux, incolore, a odeur de suif, bouillant à 261° 265° (corr.). Son amide cristallise dans l'alcool en belles aignilles prismatiques groupées en étoiles, fondant à 76°.

Constitution de l'acide décylique. — Pour établir la constitution de cet acide, je l'ai oxydé par le mélange chromique en agitant, d'abord à la température ordinaire,

un mélange de 15^g de cet acide avec 63^g de bichromate de potasse, 90^g d'acide sulfurique et 750^g d'eau. Après 10 jours d'agitation, l'huile surnageante est décantée et traitée par une solution de carbonate de soude qui, en dissolvant les acides, permet de séparer un liquide neutre insoluble. La solution alcaline est alors acidulée par l'acide sulfurique pour en séparer les acides, qui sont ajoutés au mélange chromique ayant déjà servi. On poursuit ensuite l'oxydation en faisant bouillir à reflux le mélange pendant 24 heures; on constate qu'il se dégage de l'acide carbonique. Enfin, on détruit l'acide chromique par l'hydrogène sulfuré et l'on distille.

La liqueur aqueuse distillée tient en dissolution les acides solubles formés dans l'oxydation; elle est surnagée par les acides insolubles, mélangés d'une petite quantité de composés neutres que l'on sépare comme il est dit plus haut et que l'on joint à ceux déjà séparés.

L'oxydation ainsi conduite en deux phases permet d'isoler 3g, 50 de ces composés neutres, premiers produits de la destruction de l'acide décylique. On les agite avec le bisulfite de soude, auquel ils se combinent presque en totalité; on essore sur la porcelaine poreuse les cristaux formés, on les lave à l'éther et on les décompose en les distillant avec une dissolution de carbonate de soude. On peut isoler ainsi une acétone qui répond à la formule C9H18O.

	I.	II.
Matière employée	0,1991	0,2412
Acide carbonique	0,5519	0,6679
Eau	0,2279	0,2802

Soit en centièmes:

			Théorie	
	I.	II.	pour C ⁹ H ¹⁸ O.	
C	75,6	75,5	76, 0	
Н	12,7	12,9	12,7	

La semi-carbazone de cette acétone fond à 118°, ce qui l'identifie avec la méthylheptylcétone décrite par M. Thoms (1).

La séparation des divers acides produits dans l'oxydation de l'acide décylique a été faite suivant la méthode des saturations fractionnées déjà exposée à propos de l'alcool dicenanthylique; les résultats en sont réunis dans le Tableau suivant :

Fractions.	Poids de baryum pour 1003 de sel.			
	- ,	D	0	
Acides insolubles.	A.	В,	C.	
1	31,65	10	Caprylate	32,38
2	32,80	13	OEnanthylate.,	34,68
3,	34,50	ŋ	Carried State Co.	04180
4	35,72))	Caproate	37,33
Acides solubles.				
1	42,91	a. 36,75	Valérate	10,41
	4-19.	b. 51,40	Butyrate	44,05
2	52,20	α	Acétate	53,73

Ces chisses démontrent la présence des acides acétique, ananthylique et capivlique. Comme, d'autre part, on a constaté la formation de l'acide carbonique et de la méthylheptylcétone, on peut attribuer à l'acide décylique obtenu la constitution suivante:

$$CH^{2} - (CH^{2})^{6} - CH(CH^{2}) - CO^{2}H,$$

et à l'alcool correspondant la formule :

$$CH^{s} - (CH^{s})^{s} - CH(CH^{s}) - CH^{s}OH;$$

c'est le méthyl-8-nonylol-9.

Remarquons que la condensation de l'alcool cenanthylique avec l'alcool éthylique, qui a donné naissance à cet alcool décylique, s'est faite par une élimination de 1^{mol}

⁽¹⁾ Thoms, Berichte der deutsch. chem. Gesellschaft, 1901, p. 3.

d'eau aux dépens de l'oxhydryle de l'alcool œnanthylique, c'est-à-dire aux dépens du groupement fonctionnel de l'alcool le plus riche en carbone, comme cela s'était déjà produit dans la synthèse de l'alcool nonylique.

CHAPITRE III.

I. — Influence de la structure et de la condensation des alcools sur la réaction qu'ils donnent avec leurs dérivés sodés.

Nous avons pu voir, dans le cours de ce travail, que les divers alcools ne réagissent pas tous également bien lorsqu'on les chausse avec leurs dérivés sodés; nous pourrons avoir une idée de la facilité avec laquelle ils réagissent en comparant entre eux les rendements en alcools issus de leur condensation:

L'alcool méthylique chaussé avec son dérivé sodé ne donne lieu à aucu réaction.

Pour 100 de son poids.

L'alcool	éthylique	donn	e	0,60	d'alcoo	l butylique.
»	propylique	»	• •	13,5	»	dipropylique.
»	butylique	»	• •	16))	dibutylique.
»	isoamylique))	• •	13,5))	diamylique.
n	ænanthylique	»	• •	20	n	diænanthylique.
>>	diænanthyliqu	e»	• •	33	»	tétraænanthyliqu

Le Tableau précédent montre que les alcools réagissent avec d'autant plus de facilité sur les alcoolates correspondants qu'ils sont plus élevés dans la série.

Dans tous les cas, l'alcool primitif échappe en grande partie à la condensation; il peut être récupéré et servir à une nouvelle opération. Aussi, à partir du troisième terme du Tableau, la réaction peut être avantageusement employée à la préparation des alcools primaires.

Quant à l'alcool isobuty lique

GH2 - CH(CH2) - CH2. OH

et à l'alcool dipropylique

CH3 - (CH2)2 - CH(CH3) - CH2.OH,

ils ne réagissent pour ainsi dire pas sur leurs dérivés sodés. Ce fait est dû vraisemblablement à la structure particulière à ces deux alcools, dont le groupement fonctionnel est uni directement à 1°t de carbone secondaire.

U. - CONSTITUTION DES ALGOOLS FORMES DANS LA CONDENSATION DES ALGOOLS AVEC LEURS DERIVES SODES.

Nous avons établi expérimentalement la structure des alcools dipropylique, dibutylique, diamylique, diœnanthylique; si nous rapprochons les unes des autres les for mules des réactions qui leur donnent naissance, à partir respectivement des alcools propylique, butylique, isoamylique, œnanthylique, nous voyons que, le plus habituellement, la soudure des deux molécules alcooliques s'est faite sur le deuxième atome de carbone à partir du groupement fonctionnel.

CH3 — CH2 — CH2 OH + C3 II1. OH

Alcool propylique.

= CH3 — CH(C3 H7) · CH2. OH + H2O.

Alcool dipropylique.

Alcool dibutylique

Alcool dibutylique

Alcool dibutylique

$$CH^3 - CH(CH^3) - CH^2 - QH^2 \cdot OH + C^5 H^{11} \cdot OH$$

$$Alcool amylique.$$

$$= CH^3 - CH(CH^3)(C^5 H^{11}) - CH^2 - CH^2 \cdot OH + H^2O.$$

$$Alcool diamylique.$$

$$C^4 H^9 - CH^2 - CH^2 - CH^2 \cdot OH + C^7 H^{15} \cdot OH$$

$$Alcool diamylique.$$

$$= C^4 H^9 - CH(C^7 H^{15}) - CH^2 - CH^2 \cdot OH + H^2O.$$

$$Alcool diamanthylique.$$

D'autre part, nous avons vu que, dans la condensation de l'alcool cenanthylique avec les alcools éthylique et propylique, la soudure des deux molécules en réaction s'effectue aux dépens de l'oxhydryle de l'alcool le plus riche en carbone.

 $C^7 H^{15}.OH + CH^3 - CH^2.OH$

Nous pouvons donc admettre, par analogie, que les alcools triœnanthylique et tétraœnanthylique possèdent vraisemblablement les structures suivantes :

Alcool tétraænanthylique ou butyl-8-heptyl-butyl-11-tridécanol-13.

Dans un prochain Mémoire, nous étudierons la réaction sur les alcools secondaires et sur les alcools de la série aromatique.

**----

ETUDE DE LA CHALEUR LATENTE DE VAPORISATION DE L'ANILINE, DE L'ORTHOTOLLIDINE, DE QUELQUES-LNS DE LEURS DÉRIVES AINSI QUE D'AUTRES SUBSTANCES DE LA CRIMIE ORGANIQUE;

PAR M. W. LOUGUININE.

Les expériences qui font le sujet de ce Mémoire sont destinées à compléter l'ensemble des recherches que j'ai entreprises sur les chaleurs latentes de vaporisation des diverses substances de la Chimie organique.

Elles embrassaient déjà les alcools gras et l'alcool benzylique, les acétones de la série grasse, l'aldébyde benzoique, quelques éthers d'acides bibasiques et quelques bydrocarbures.

Ces études ont été publiées dans mon deuxième Mémoire (Annales de Chimie et de Physique, 7° série, t. XIII).

Quelques-unes des données qui y étaient contenues ont dû être rectifiées dans une Note qui a paru.

Depuis, j'ai déterminé les chaleurs latentes de vaporisation de plusieurs nitriles, de la pyridine et de la pipéridine, du métacrésol et de l'acide acétique (Archives des Sciences physiques et naturelles de Genève, 4° Partie, t. IX). Dans le Mémoire actuel, j'ai étudié les chaleurs latentes de vaporisation de l'aniline et de l'orthotoluidine, ainsi que quelques-uns de leurs dérivés; j'ai poussé plus avant l'étude des chaleurs latentes de vaporisation des acides gras, en déterminant celles des acides dichloracé-tique et propionique; enfin, par la détermination de la chaleur latente de vaporisation du méthyléthylaté-toxime, j'ai voulu étudier de plus près l'influence du groupe oxhydryle sur la polymérisation de la molécule liquide, et me rendre compte si c'est là un fait général, ou si cette influence dépend de la position que le groupe OH occupe dans la molécule.

Cette polymérisation s'est tonjours retrouvée dans les cas où le groupe OH était en contact immédiat avec le carbone, comme c'est le cas pour les alcools et les aci les gras; j'ai voulu me rendre compte s'il y avait polymérisation quand l'oxhydryle se trouvait lié, non au carbone, mais à l'azote; j'ai enfin déterminé la chaleur lateute de vaporisation de l'anisol, qui peut être considéré comme un éther méthylique du phénol, et enfin celle de la nitrobenzine contenant le groupe NO².

L'ensemble de mes recherches, jointes à celles de Robert Schiff (Annalen der Chem. und Pharm., vol. 234), embrassent ainsi une grande partie des groupes de la Chimie organique, du moins des substances dont il est possible de déterminer la chaleur latente de vaporisation.

Les recherches actuelles, ainsi que celles contenues dans les Mémoires précédents, comprennent les déterminations des chaleurs spécifiques des substances étudiées entre des températures voisines de leur point d'ébullition et la température ambiante (à peu près 20"), exécutées a l'aide de mon étuve mobile décrite dans le Journal de Physique, tome X.

J'ai déjà indiqué dans un Mé noire précédent les avan-

tages que présentait l'emploi de cette étuve comparativement au bain de chlorure de zinc ou d'huile.

J'en ai parlé également dans mon Mémoire publié dans les Archives des Sciences phy siques et naturelles (4° période, t. XX, p. 5) et crois, par conséquent, inutile de revenir sur ce sujet.

l'ai également déterminé les variations des tempéraures d'ebullition dépendantes des variations de pression pour les substances étudiées; la connaissance de cette variation est, comme on le sait, indispensable pour la connaissance exacte des chalcurs latentes de vaporisation.

Dans les derniers temps, j'ai pu obtenir, grâce à la grande obligeance des physiciens du Bureau international des Poids et Mesures, des séries de Tables de corrections complètes pour mes thermomètres de calorimétrie.

Elles contiennent :

- (a) Les corrections totales (corrections de calibre et d'intervalle fondamental);
- (b) Les corrections de pressions intérieures et extérieures;
- (1) Les Tables de réduction des échelles des thermomètres à mercure à l'echelle des thermomètres à hydrogène.

Grâce à ces corrections, les nombres donnés dans ce Mémoire distèrent légèrement de ceux exposés dans une Note que j'ai publiée dans les *Comptes rendus*, sur le même sujet.

Je crois que l'introduction de ces corrections donne aux nombres publiés dans ce Mémoire un grand degré de précision.

Il va sans dire que les substances étuliées ont été soigneusement purifiées et analysées.

A. — Détermination des chaleurs spécifiques des substances étudiées prises entre des températures voisines de leur point d'ébullition et les températures ambiantes.

1. — CHALEUR SPÉCIFIQUE DE L'ANILINE.

Analyse de la substance étudiée:

	Trouvé	Théorie	
	pour 100.	pour 100.	
$H\dots\dots\dots\dots$	7,74	7,53	
C	77,3t	77,40	

On a versé dans la chaudière un mélange de benzoate de méthyle et de cumène.

Il a été trouvé:

				Chaleur spécifique.
		0	0	Cal
(a)	entre	176,20 e	et 20, j	o ,5486
(b)))	176,70	» 20,89	o,5493
(c)	»	176,88	» 20,75	0,5475

Les intervalles de température entre lesquels les expériences ont été faites étant très voisins l'un de l'autre, nous pouvons prendre la moyenne des trois nombres et trouvons ainsi que la chaleur spécifique de l'aniline prise entre

$$167^{\circ}, 5 \text{ et } 20^{\circ}, 6 = 0^{\text{Cal}}, 5485.$$

L'expérience extrême n'en dissère que de 0,16 pour 100. La substance a été chaussée à une température insérieure à la température d'ébullition d'à peu près 7 pour 100.

2. — CHALEUR SPÉCIFIQUE DE L'ORTHOTOLUIDINE.

Analyse de la substance :

	Trouvé	Théorie	
	pour 100.	pour 100.	
H	8,74	8,41	
G	78,77	78,5o	

On a versé dans la chaudière du benzoate de méthyle pur.

Première ampoule.

Chaleur spécifique.

(a) entre 195°, 13 et 22°, 84..
$$o^{Cal}$$
, 5190
(b) » 193°, 63 » 21°, 99.. o^{Cal} , 5217
Moyenne.. o^{Cal} , 5203

L'expérience en dissère de 0,25 pour 100.

Deuxième ampoule, contenant la même substance prise sur le même échantillon.

Chalcur

spécifique.

(a) entre 195°,63 et 21°,68.. 0^{Cal} ,5251 0^{Cal} ,5250 Moyenne.. 0^{Cal} ,5250

Elle se confond presque avec les expériences.

Nous nous arrêtons à trois de ces expériences, dont une de la première et deux de la seconde.

C'est-à-dire:

$$\begin{array}{c|c}
cal \\
0,5217 \\
0,5251 \\
0,5249
\end{array}$$
Moyenne.. $o^{Cal},5239$.

L'expérience extrême en dissère de 0,42 pour 100.

Dans ces expériences, la substance a été chaussée à une température supérieure à la température d'ébullition de 3 degrés.

3. — MÉTHYLANILINE.

Analyse de la substance :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	8,72	8,41
C	78,68	78,5 0

Dans la chaudière, mélange de benzoate de méthyle et de cumène.

Chaleur

Chaleur spécifique prise :

		•		s pé ci liq ue.		
(a)	entre	190,50 et	o 20,24	Cal 0,51 50 \		
(b))	190,76 »	20,05	0,5142		
(c)	»	190,84 »	20,58	0,5108	Moyenne	$0^{Cal}, 5126$
(d)))	196,50 »	20,998	0,5107	•	
(e)	»	190,72 »	21,04	0,5124		

L'expérience extrême en dissère de 0,47 pour 100.

La substance a été chaussée à une température inférieure d'à peu près 2 degrés à la température d'ébullition.

4. — DIMÉTHYLANILINE.

Analyse de la substance:

	Trouvé	Théorie	
1	pour 100.	pour 100	
н	9,18	9,09	
C	79,31	79,34	

On a versé dans la chaudière un mélange de benzoate de méthyle et de cumène.

Première série.

			,	Chaleur spécifique.		
(a)	entre	186,02 et	° 20,95	Cal 0,4820 \		
(b)))	186,12 »	20,60	o,4836 (Moyenne	Cal /Qar
(c)	»	186,58 »	20,71	0,4822 (moyenne	0 , 4025
(d)	»	186,74 »	21,46	0,4823		

Même échantillon de substance; nouvelle ampoule.

Seconde série.

Chaleur spécifique.

Diffère des expériences de 0,25 pour 100.

Les limites de température entre lesquelles les expéiences de la seconde série ont été exécutées différent égèrement de celle de la première, mais pas assez pour influencer d'une manière sensible sur les résultats, ce qui permet de prendre pour la chaleur spécifique de la subtance la moyenne des moyennes de ces deux séries, c'est à-dire 0,4822, très voisine de ces deux nombres

La substance a été chaussée à une température inférieure d'à peu près 6 degrés à la température d'ébullition.

5. — DIMÉTULLTOLUIDINE (ORTHO-).

Analyse de la substance .

, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Trouvé	Theorie
	pour 190.	pour teo
Н	9,85	9,60
G	79,90	80,00

On a versé dans la chaudière un mélange de henzoate de méthyle et de cumène.

Chalcur

spécifique.

(a) entre 184,26 et 20,70. . . 0,4927

(b) " 184,22 " 21,78.. 0,4959

(c) " 185,00 " 21,92. . 0,4960

Chalcur

Spécifique.

(a) Col.

(b) " 184,22 " 21,78.. 0,4959

Moyenne. 0^{Col.},4949

L'expérience extrême en diffère de 0,44 pour 100.

6. — ACIDE DICHLORACÉTIQUE.

Analyse de la substance :

	Trouvé	Théorie
•	pour 100.	pour 100.
H	r,64	1,55
C	18,71	18 ,6 0

On a versé dans la chaudière du benzoate de méthyle pur.

Chaleur

spécifique.

(a) entre 196,12 et 21,33.... 0,3495
(b) » 195,99 » 21,70.... 0,3509
(c) » 195,99 » 21,22.... 0,3491

Moyenne.. o^{Cal} , 3498

L'expérience extrême en dissère de 0,31 pour 100.

La substance a été chaussée à une température supérieure de 2 degrés à la température d'ébullition.

7. — ACIDE PROPIONIQUE.

Analyse de la substance:

Préparée à partir du propionate d'éthyle,

	Trouvé	Théori e	
	pour 100.	pour 100.	
H	8,22	8,18	
C	48,47	48,65	

On a versé dans la chaudière du xylène pur.

J'ai trouvé pour la chaleur spécifique de cette substance:

Chaleur spécifique.

(a) entre 136,42 et 20,07... 0,5591(b) » 135,80 » 20,83... 0,5582(c) » 136,10 » 20,96... 0,5618(d) » 137,42 » 20,48... 0,5608Moyenne. $0^{Cal},5596$

L'expérience extrême en diffère de 0,39 pour 100.

Dans ces expériences, la chalcur spécifique a été prise entre la température ambiante et une température inférieure à la température d'ébullition d'à peu près 4 degrés d'après mes expériences, cette température = 141°, 05 (H = 760).

8. — Métryléthylacetoxime. $CH^a\,C \rightarrow N\,.\,OH \longrightarrow C^a\,H^a = C^a\,H^a\,NO.$

Analyse de la substance :

*	Trouvé	Théorie
	pour ros.	pour 100.
Н	10,57	10,34
C ,	, 55,01	55,17

Il a été versé dans la chaudière de l'anisol impur.

J'ai trouvé les valeurs suivantes pour la chaleur spécique de cette substance :

	Chaleur
	spécifique.
0 0	Ca
entre 151,52 et 21,81	. 0,6523
» 151,52 » 21,99	
101,52 " 21,78	. 0,6490
La moyenne de ces experiences, executees entre	25
des limites de température très voisines, est .	. 0,6503
	La moyenne de ces experiences, executees entre

L'expérience extrême en dissère de 0°, 3.

La substance a été chaussée jus ju'à une température ne dissérant que de 0°, 3 de sa température d'ébullition de cet acétoxime [d'après mes expériences, cette température = 151°, 85 (H = 760)].

9. - ANISOL

L'analyse de la substance a donné :

550

	Trouvé	Theorie
	pour 100	bont too.
H.,.,	7,22	7,41
C ,	77,69	77,78
de Chem at de Phys. at sar	da + XXVII.	(September 1002.)

On a versé dans la chaudière de l'anisol impur. Deux expériences m'ont donné les valeurs suivantes:

Chaleur spécifique.

(a) entre
$$151^{\circ}$$
, 76 et 19° , 90.. 0^{Cal} , 4812
(b) » 151° , 74 » 20° , 15.. 0^{Cal} , 8450 Moyenne.. 0^{Cal} , 4831

Les expériences en diffèrent de 0,39 pour 100.

La substance a été chaussée jusqu'à une température inférieure de 2 degrés de la température d'ébullition.

10. — BUTYRONITRILE.

Analyse de la substance :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	10,3ι	10,14
C	69,43	69,56

On a versé dans la chaudière du toluène.

J'ai obtenu pour la chaleur spécifique de cette substance :

Chaleur spécifique.

(a) entre 113°, 28 et 21°, 22..
$$o^{Cal}$$
, 5474 } Moyenne.. o^{Cal} , 5471 (b) » 113°, 36 » 20°, 97.. o^{Cal} , 5469 }

dont elle ne diffère que de 0,04 pour 100.

D'après mes expériences, le point d'ébullition de ce nitrile = 117°,4(H = 760). Par conséquent, lors des expériences, la substance a été chaussée à une température insérieure de 4 degrés à la température d'ébullition.

11. — NITROBENZINE.

Analyse de la substance :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	4,19	4,06
C	58,78	58,54

On a versé dans la chaudière du benzoate de méthyle pur.

J'ai obtenu pour la chaleur spécifique de cette substance ;

		Chaleur specifique.
	O II	Cal
(a)	entre 199,76 et 21,61	0,3994
(b)	» 199,28 » 20,51	0,3948
(c)	» 199,50 » 20,07	0,3953
	Moy. prise entre 199', 5 et 20", 5	
	à peu près	0,3963

L'expérience extrême en diffère de 0,78 pour 100.

La moins grande précision de ces expériences s'explique par les températures élevées auxquelles elles ont été exécutées et par la faible valeur de la chaleur spécifique trouvée.

B. — Détermination des variations des températures d'ébullition des liquides étudiées avec la variation de pression.

La manière d'opérer que j'ai adoptée dans ces recherches a été indiquée dans mon deuxième Mémoire (Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XIII, p. 30, 39, 40).

Les thermometres qui ont servi dans ces expériences ont été étudiés dans la Reichsanstalt de Charlottenburg de Berlin (Section technique); c'étaient les mêmes que j'ai employés dans l'étuve mobile lors des déterminations des chaleurs spécifiques. Les hauteurs barometriques correspondaient aux différentes températures d'ébullition ont été réduites a o°.

1. ANILINE.

Même échantillon que celui qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques. Variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression — 0,053.

Les observations ont été faites entre 700mm et 760mm : T700 = 184, 25.

D'après Griffiths, le point d'ébullition de l'aniline à 760^{mm} = 18°, 40 et la variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression a été trouvée par lui égale à 0°, 053, donc identique à celle que j'ai obtenue.

2. - TOLUIDINE (ORTHO-).

Même substance que celle qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques.

La variation de température d'ébullition pour 1^{mm} de pression — 0°, 054; T₇₀₀ — 198°, 12.

Les observations out été faites entre 720^{mm} et 760^{mm}. Bruhl a trouvé T_{735,4} = 198°, 45; nombre légèrement supérieur à celui que j'ai donné.

3 - MÉTHYLANILINE.

Même substance que celle qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques.

La variation de la température d'ébullition pour 1 mm de pression = 0°,052; T₇₆₀ --- 194°,36.

Les observations ont été faites entre 720^{mm} et 760^{mm}.
Reinhardt et Städel donnent un nombre plus faible :
T_{754.0} = 192°, 0.

4. — DIMÉTRILLANILINE.

Nouvel échantillon de substance. L'analyse en a donné :

iary se tha donne.	Trouve	Théorie
	pour 100.	pour 100.
II	8,86	9,09
C	79,31	79,34

La variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression — 0,056.

Température d'ébullition à 760^{mm} : T₇₆₀ = 192°,68. Les observations ont été faites entre 720^{mm} et 760^{mm}. Brûhl donné pour le point d'ébullition 192°,0 sans indication de pression.

5. — DIMÉTHYLTOLUIDINE (ORTHO-).

Substance ayant servi aux déterminations des chaleurs spécifiques.

La variation de la température d'ébullition pour 1 mm de pression = 0°, 056; T₇₀₀ = 183°, 90.

Les observations ont été faites entre 700^{mm} et 760^{mm}. Thomsen donne pour le point d'ébullition 183°, sans indication de pression.

6. - ACIDE DICHLORACÉTIQUE.

Nouvel échantillon de substance dont l'analyse a donné :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour too.
H	. 1,72	r,55
C		18,60

La variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression — 0°, 049, T₇₈₀ - 194°, 42.

Les observations ont été faites entre 700^{mm} et 760^{mm}. Même étude sur un autre échantillon de substance. L'analyse a donné:

•	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H.,,,,,,,	r,78	ι,55
G	18,85	18,60

La variation de température pour 1^{mm} de pression a été trouvée = 0°,0499; T₇₆₀ = 194°, 38.

Les observations ont été faites entre 700mm et 760mm.

Comme on le voit, ces deux séries d'observations ont donné des résultats très rapprochés.

J'en prends la moyenne pour les déterminations que j'ai à faire.

Différence de température d'ébullition pour 1^{mm} de pression = 0°, 0495; $T_{760} = 194°, 40$.

Les observations ont été également faites entre 700^{mm} et 760^{mm}.

Walbach donne, sans indication de pression, un nombre beaucoup moindre: 1910, o.

7. — ACIDE PROPIONIQUE.

Échantillon qui a servi pour les déterminations des chaleurs spécifiques.

La variation de température d'ébullition pour 1^{mm} de pression = 0°, 043; $T_{760} = 141^{\circ}$, 05.

Les observations ont été faites entre 720^{mm} et 760^{mm} de pression.

Krafts donne pour la température d'ébullition de l'acid e propionique à $760^{mm} = 140^{\circ}$, 30, nombre inférieur de 0° , 75 à celui que j'ai trouvé.

J'ai indiqué le degré de pureté de la substance qui a servi à mes expériences et ma méthode d'opérer.

Kopp donne pour $T_{760} = 141^{\circ}, 6$, et Pierre et Puchot $T_{760} = 141^{\circ}, 5$, nombre légèrement supérieur à celui que j'ai trouvé.

8. — MÉTHYLÉTHYLACÉTOXIME.

Même échantillon que celui qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques. La variation de la température d'ebullition pour 1 mm de pression = 0',044; T700 = 181°,89.

Les observations ont été faites entre 700 mm et 760 mm de pression.

9. Anisol.

Échantillon qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques.

La variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression = 0° , 051; $T_{750} = 153^{\circ}$, 53.

Les observations ont été faites entre 700mm et 760mm de pression.

Cahours donne pour la température d'ébullition, sans indication de pression, 152°, o.

10. - BUTYRONITRILE.

Substance qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques.

La variation de la température d'ébullition pour 1 mm de pression - 0°, 049; T₇₆₀ = 117°, 40.

Les observations ont été faites entre 700 mm et 760 mm.

Damas donne pour la température d'ébullition, sans indication de pression, 118°,5.

11. - NITROBENZINE.

Même substance que celle qui a servi pour la détermination des chaleurs spécifiques.

La variation de la température d'ébullition pour 1^{mm} de pression = 0°,059; T₇₆₀ = 210°,60.

Les observations out été faites entre 700mm et 760mm.
Bruhl donne un nombre assez voisin de celui que j'ai obtenu :

C. — Détermination des chaleurs latentes de vaporisation des substances étudiées.

J'ai déterminé les densités des vapeurs de toutes les substances dont l'étude est donnée dans ce Mémoire, en me servant de la méthode Dumas comme donnant des

résultats plus précis que la méthode Meyer.

Cette détermination présente une double importance. Une densité de vapeur anormale (vapeur polymérisée) indique, comme l'ont démontré Berthelot et Ogier pour les acides acétique et formique, un travail correspondant à la dépolymérisation de la vapeur, et rendant compte d'anomalies observées. J'ai également trouvé des densités de vapeur anormales (vapeurs polymérisées) pour deux des substances que j'ai étudiées (les acides dichloracétique et propionique); mais je n'étais pas ontillé de manière à pouvoir répéter pour ces substances les déterminations faites par mes prédécesseurs; je me contente de les indiquer.

En second lieu, il y a à observer qu'une substance dont la vapeur est polymérisée l'est, suivant toute probabilité, également à l'état liquide, car le rapprochement des molécules qui correspondent à la condensation de la vapeur est favorable à la polymérisation; le contraire n'est pas toujours vrai, car nous connaissons des substances dont la densité de vapeur est normale et la molécule liquide polymérisée (alcools de la série grasse). Néanmoins, la détermination de la densité de vapeur est toujours utile dans ce genre d'étude.

Je me suis servi dans ce Mémoire des mêmes désigna-

tions que dans mes Mémoires précédents.

J'indique par Q la chaleur dégagée dans le calorimètre; T la température d'ébullition du liquide à la pression barométrique de l'expérience; cette température a été déterminée à l'aide des données sur la variation de la température d'ébullition correspondant à 1 mm de pression; t'la température à laquelle le liquide condensé dans le réfrigérant se met en équilibre de température avec l'eau du calorimètre; C chaleur spécifique du liquide entre T et t' déterminée à l'aide d'expériences dont les résultats ont été donnés plus haut.

1. - ANILINE.

La substance soigneusement purifiée, distillée sans variation de température, a donné à l'analyse :

	Trouvé	Theorie
	bonr 100	pour ron.
H	7,39	7,53
C	77,27	77,46

(a)
$$\begin{cases} Q = 192^{(a)}, 796, & T = 183^{\circ}, 34; & t' = 21^{\circ}, 813, & C = 0^{(a)}, 5485, \\ (T - t') & C = 161, 53 \times 0, 5485 = 88, 599. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 104^{Cal}, 197.

(b)
$$\begin{cases} Q = 193^{(a)}, 74; \quad T = 183^{\circ}, 68; \quad t' = 22^{\circ}, 381; \quad G = 6^{(a)}, 5485; \\ (T = t') G = 161, 30 \times 0, 5485 = 88, 47. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 105 Cal, 27.

(e)
$$\begin{cases} Q = t91^{Cn^2}, 46; & T = 183^n, 68; & \ell = 23^n, 281, \\ (T - \ell')C = 160, 4t \times 0, 5488 = 87, 98. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 103^{Cal}, 48. Nous avons

$$(a)$$
..... 104.20 (b) (b) (c) (c) (c) (d) $(d$

L'expérience extrême en dissère de ocai, 70.

La formule de Trouton donne pour l'aniline :

$$\frac{104,32\times93}{273+184,24}=21,22.$$

La densité de la vapeur de cette substance a été prise à une température supérieure de 30 degrés à sa température d'ébullition sur un échantillon qui a donné à l'analyse :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	7,83	7,48
C	77,40	77,23

Poids moléculaire tiré de la moyenne de deux déterminations de densité = 95,24.

Théorie = 93,00.

La vapeur n'est par conséquent pas polymérisée.

2. — Toluidine (ortho-).

Analyse de la substance qui a servi à ces expériences :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H		8,41
G	78,34	78,50
(a) $ \begin{cases} Q = 185^{Cal}, 18; T = 197^{\circ}, \\ (T - t')C = 173, 15 \times 0, \end{cases} $	75; $t' = 24^{\circ}, 605$; 5203 = 90,09.	$C = o^{Cal}, 5203;$

Chaleur latente de vaporisation $= 95^{Cal}, o9.$

(b)
$$\begin{cases} Q = 185^{\text{Cal}}, 37; & T = 197^{\circ}, 70; & t' = 26^{\circ}, 160; & C = 0^{\text{Cal}}, 5203; \\ (T - t')C = 171, 54 \times 0, 5203 = 90, 29. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 95^{Cal} , 08.

La moyenne de ces deux expériences presque concordantes = 95^{Cal} , 085.

La formule de Trouton donne pour l'orthotolaidine

$$\frac{95,085 \times 107}{273 + 198,92} = 21,55.$$

La densité de la vapeur a été prise comme précédemment (méthode Dumas).

L'échantillon sur lequel j'ai opéré a donné à l'analyse :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	., 8,62	8,41
C	78,55	78,50

Le poids de la molécule tirée de la moyenne de deux déterminations de densité = 111,8.

Théorie = 107,0.

La vapeur a par conséquent une densité à peu près normale.

3. — METHYLANILINE.

L'analyse de la substance qui a servi à ces expériences adonné :

* (Trouve	Théorie
	pour 100.	pour 100.
Н	8,65	8,41
G.,,,,,,	78,49	78,50

(a)
$$\begin{cases} Q = 180^{\text{Cal}}, 83; & T = 193^{\circ}, 80; & t' = 25^{\circ}, 614; & C = 0^{\text{Cal}}, 5126; \\ (T = t')C = 168, 10 \times 0, 5126 = 86, 21. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 94^{Cat}, 63.

(b)
$$Q = 181^{\text{Cal}}, 73$$
; $T = 194^{\circ}, 82$; $t' = 25^{\circ}, 634$; $C = 0^{\text{Car}}, 5126$; $T - t'$ $C = 168, 19 \times 0, 5126 = 86, 21$.

Chaleur latente de vaporisation — 95^{cst}, 52. Moyenne des deux expériences — 95^{cst}, 07. Donc elles diffèrent de 0,45 pour 100.

La formule de Trouton donne pour la méthylaniline

$$\frac{107 \times 95,07}{273 + 194,36} = 21,76$$

La densité de la vapeur de cette substance a été déterminée à une température supérieure de 30 degrés à la température d'ébullition sur un échantillon de substance qui a donné à l'analyse :

	Trouvé	Theorie
	pour 100,	pour 100.
Н	8,59	8,41
C	78,19	78,50

Le poids moléculaire tiré de la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur = 116,24.

La théorie exige 107.

La densité de la vapeur est par conséquent légèrement supérieure à la normale, et il se peut que la chaleur latente de vaporisation trouvée ait subi l'influence de ce facteur.

4. - DIMÉTHYLANILINE.

La substance a été purifiée par des cristallisations répétées; son point d'ébullition était fixe.

L'analyse a donné :

ary to a doubt.	Trouvé pour 100.	Théorie pour 100,
Н		9,09
C	79,31	79,34

(a)
$$\begin{cases} Q = 160^{Ca}, 601; \quad T = 191^{o}, 75; \quad t' = 25^{o}, 696; \quad C = 0^{Ca}, 4822; \\ (T - t')C = 166, 054 \times 0, 4822 = 80, 07 \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 80 Gal., 53.

(b)
$$\begin{cases} Q = t60^{Cal}, 650; & T = 19t^{\circ}, 75; & t' = 25^{\circ}, 672; & C = 0^{Cal}, 4822; \\ (T = t')C = 166, 08 \times 0, 4822 = 80, 08. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 80°Cal, 57.

(c)
$$\begin{cases} Q = 160^{C_0}, 76; & T = 191^{\circ}, 74, & t = 26^{\circ}, 22; & C = 0^{C_0 t}, 1822; \\ T = t & C = 165, 52 \times 0, 4822 = 79, 81. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation == 80^{Ca1},97. Nous avons

$$\begin{pmatrix} \alpha & \dots & 80,53 \\ (b) & 80,57 \\ (c) & 80,97 \end{pmatrix}$$
 Moyenne.. $80^{Cal},69$.

dont l'expérience extrême dissère de 0,35 pour 100. La formule de Trouton donne pour la diméthylaniline

$$\frac{121 \times 80,69}{2,3 + 192,68} = 20,96.$$

La densité de la vapeur a été prise à 30° au-dessus de la température d'ébullition sur un échantillon qui a donné à l'analyse :

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100
П	. 29,09	29,27
G	. 79.34	79,45

Le poids moléculaire calculé en partant de la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur — 128,9.

La théorie donne 121.

La densité de la vapeur est par conséqueut presque

5. - DIMÉTHYLORTHOTOLUIDINE.

L'analyse de la substance qui a servi à ces recherches donne.

	Trouve	Théorie
	post 160.	pour 100
H.,	9,85	9,60
G,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	79,90	80,00

(a)
$$\begin{cases} Q = 148^{\text{Cal}}, 43; & T = 183^{\circ}.47; & t' = 26^{\circ}, 282; & C = 0^{\text{Cal}}, 4949 \end{cases}$$

 $\begin{cases} (T - t')C = 157, 19 = 0, 4949 = 77, 74. \end{cases}$

Chaleur latente de vaporisation = 70^{Cal}, 69.

(b)
$$\begin{cases} Q = 147^{\text{Cal}}, 68; \quad T = 183^{\circ}, 47; \quad t' = 26^{\circ}, 225; \quad C = 0^{\text{Cal}}, 4949 \neq 0 \\ (T - t')C = 157, 75 \times 0, 4949 = 77, 82. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 69^{Cal} , 86.

Nous trouvons pour la chaleur latente de vaporisation de la diméthylorthotoluidine.

$$(a) \dots 70^{Cal}, 69 \}$$
 Moyenne. $70^{Cal}, 25$

Les expériences dissèrent de cette moyenne de 0,60 pour 100.

La formule de Trouton donne pour cette substance

$$\frac{135 \times 70,27}{273 + 183,90} = 20,76.$$

J'ai déterminé la densité de la vapeur de la diméthylorthotoluidine sur un échantillon qui à l'analyse a donné:

•	Trouvé		Théorie
•	pour 100.	•	pour 100.
H	9,60		9,64
C	80,00		80,02

Le poids moléculaire calculé d'après la moyenne de ces deux déterminations de densité de vapeur = 111,77.

Théorie = 107.

La densité de la vapeur peut par conséquent être regardée comme presque normale.

6. — ACIDE DICHLORACÉTIQUE.

La substance qui a servi pour ces recherches a été purisiée par de nombreuses distillations fractionnées.

L'analyse a donné :

	Trouvé pour 100.	Theoric pour too.
H		1,58 18,60

(a)
$$\begin{cases} Q = 138^{Ca}, 88; & T = 194^{\circ}, 63; & t' = 25^{\circ}, 11; & C = 6^{Ca}, 3498; \\ (T = t')C = 169, 52 \times 6, 3498 = 59, 36. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation - 79 Cal, 58.

b { Q
$$138^{\text{Cal}}$$
, 47; T = 19(°, 63; $t' = 24^{\circ}$, 66; C = 0^{Cal} , 3498; t' (T t') C = 169, 97 × 0, 3498 = 59, 45

Chaleur latente de vaporisation = 79^{Cal}, 02.

Q = 138^{Cat}, 12; T = 194°, 64;
$$t' = 25$$
°, 37; C = 0^{Cat}, 3498;
(T - t') C = 169, 27 × 0, 3498 = 59, 21.

Chaleur latente de vaporisation = 78Cal, 91.

(d)
$$\begin{cases} Q = 138^{Cat}, 197; & T = 194^{\circ}, 62; & t' = 25^{\circ}, 29, & C = 6^{Cat}, 3498; \\ (T = t')C = 169, 53 \times 6, 3498 = 59, 36. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 78^{Cal}, 897 Nous avons

(a)
$$79,58$$

(b) $79,02$
(c) $78,91$
(d) $78,90$
Moyenne. 79^{Can} , ro.

L'expérience extrême en diffère de 0,61 pour 100.

D'après la formule de Trouton, nous avons pour l'acide dichloracétique

$$\frac{128 \times 79.1}{273 + 194.40} = 21.66.$$

La faible valeur que cette formule donne pour l'acide dichloracétique, substance contenant le groupe (OH), m'a

fait supposer que la vapeur formée lors de l'ébullition avait une densité anormale, comme cela avait déjà été constaté par MM. Berthelot et Ogier pour les acides acétique et formique.

Pour m'en assurer, j'ai déterminé la densité de la vapeur de l'acide dichloracétique en me servant du même échantillon que celui qui avait été employé pour la détermination des chaleurs latentes de vaporisation. J'ai eu également recours, pour ces déterminations, à la méthode Dumas.

Poids moléculaire correspondant à la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur — 138,34.

Densité théorque = 4,4291, correspondant au poids moléculaire de 128,22.

Comme on le voit, vers 208°, c'est-à-dire à une température supérieure de 14° à la température d'ébuilition de l'acide, la vapeur est encore polymérisée, quoique pas d'une manière très accentuée.

Il est possible que cela soit la cause de la valeur trop faible trouvée pour la chaleur latente de vaporisation de cet acide, et par conséquent de l'anomalie présentée par le nombre tiré de la formule de Trouton. Néanmoins, le fait dans ce cas ne se présente pas d'une manière aussi évidente pour les acides acétique et formique. Pent-ètre que l'introduction de 2st de Cl dans la molécule de l'acide acétique est la cause de la faible valeur trouvée dans ce cas pour la chaleur latente de vaporisation.

7. - ACIDE PROPIONIQUE.

Préparé par saponification de l'éther éthylique de cet acide. L'éther employé avait un point d'ébullition absolument fixe. L'acide propionique est beaucoup moins bygroscopique que l'acide acétique; son point d'ébullition était à peu près stable. Trouton a été trouvée trop faible comparativement à caquion devait attendre, vu la composition de cette substance et son analogie avec les acides formique et acétique; on pouvait supposer que la densité de la vapeur de l'acide propionique, de même que celle de l'acide formique et acétique, était anormale, correspondant à un état de polymérisation assez prononcé. Pour m'en assurer, j'ai déterminé la densité de cette vapeur.

L'analyse de l'échantillon qui a servi à ces déterminations a donné :

	Trouve	Théorie
	pour 100.	pour 100.
Н	8,13	8,10
C	48,35	48,65

Les déterminations ont été faites à une température supérieure de 20 degrés à la température d'ébullition.

Poids moléculaire tiré de la moyenne de deux densités de vapeur = 96, 19.

Théorie: 74.

La vapeur est par conséquent notablement polymérisée. Cette densité anormale est certainement la cause de la faible valeur trouvée pour la chaleur latente de vaporisation de cet acide, de même que c'est le cas pour les acides acétique et formique. Je me contente d'indiquer ce fait, n'ayant pas éte à même d'en préciser la valeur numérique.

Analyse de la substance qui a servi à ces déterminations :

	Trouvé	Théorie
	pour 100,	pour roo.
H	10,57	10,34
C	55,01	55,17

a)
$$\begin{cases} Q = 196^{C_{ob}}, 27; & T = 150^{\circ}, 63; & t' = 26^{\circ}, 05; & C = 0^{C_{ob}}, 6503; \\ (T = t_{o})C = 124, 56 \times 0, 6503 = 81, 01. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 1150a, 26.

(b)
$$\begin{cases} Q = \epsilon_0 \tau^{\epsilon_0 t}, 45; & T = \epsilon_0 0^{\epsilon_0 t}, 67, & t' = 25^{\circ}, \epsilon_0 3; & C = 0^{\epsilon_0 t}, 6504; \\ \epsilon_0 T = t')C = \epsilon_0 25, 54 \times 0, 6503 = 81, 64. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation - 115 Cal, 81.

(c)
$$\begin{cases} Q = 197^{\text{Cal}}, 69; & T = 151^{\circ}, 07; & t' = 25^{\circ}, 540; & C = 0^{\text{Cal}}, 6503, \\ (T + t)C = 125, 53 \times 0.6503 = 81, 63 \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation - 1160al, o.

Nous avons, pour la chaleur latente de vaporisation du méthyléthylacétoxime, les valeurs suivantes :

L'expérience extrême en dissère de 0,27 pour 100. La formule Trouton donne pour cette substance :

$$\frac{87 \times 115,69}{273 + 151,85} - 23,69.$$

La molécule est par conséquent légèrement polymérisée. J'at tenu également à me rendre compte si la vapeur de cet acétoxime avait une densité normale, ou bien si elle était polymérisée. L'échantillon sur lequel j'ai opété avait la composition suivante :

	Trouve	Théorie
	pour 100	bons too
Н	10,18	10,34
C	55,28	55,17

La densité de la vapeur a été prise à 17° au-dessus de la température d'ébullition de la substance.

Le poids moléculaire tiré de la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur a été trouvé = 90,73.

Le poids moléculaire théorique était = 87.

La vapeur n'est par conséquent presque pas polymérisée, et la valeur relativement faible donnée pour cette substance par la formule Trouton peut être attribuée à la position du groupe OH, différent de celle qu'il occupe dans les alcools et les acides.

La molécule liquide du méthyléthylacétoxime est néanmoins polymérisée, quoique l'oxhydrile, dans cette substance, se trouve rattachée à l'azote.

On peut, je crois, conclure de cet exemple que l'effet polymérisant de l'oxhydrile se produit toujours, mais est plus ou moins accentué, suivant la position que ce groupe occupe dans la molécule.

9. — Anisol.

Analyse de la substance qui a servi à ces déterminations:

	Trouvé	Théorie
	pour 100.	pour 100.
H	7,22	7,41
C	77,69	77,78

(a)
$$\begin{cases} Q = 143^{Cal}, 19; & T = 153^{\circ}, 38; & t' = 24^{\circ}, 88; & C = 0^{Cal}, 4806; \\ (T - t')C = 128, 50 \times 0, 4806 = 61, 76. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 81^{Cal} , 43.

(b)
$$\begin{cases} Q = 143^{\text{Cal}}, 65; & T = 153^{\circ}, 38; & t' = 24^{\circ}, 93; & C = 0^{\text{Cal}}, 4806; \\ (T - t')C = 129, 44 \times 0, 4806 = 62, 21. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 81 Cal, 44.

(c)
$$\begin{cases} Q = 142^{Ca}, 99; & T = 153^{\circ}, 29; & t = 24^{\circ}, 95; & C = 0^{Ca}, 4806; \\ (T = 7)C = 128, 34 \times 0, 4806 = 61, 68. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 81 Cat, 31.

Nous avons pour la chaleur latente de vaporisation de l'anisol :

$$\begin{pmatrix} (a) & ... & 81,43 \\ (b & ... & 81,44 \\ (c) & ... & 81,31 \end{pmatrix}$$
 Moyenne. $81^{Cal}, 39$

L'expérience extrême n'en dissère que de 1 pour 100. La formule Trouton donne pour cette substance :

$$\frac{81,39\times 108}{273+153,53}=20,61.$$

La densité de la vapeur de cette substance a été déter minée sur un échantillon qui a donné à l'analyse :

	Trouvé	Théorse
	bont too	pour 100.
Н	7,41	7,61
G	77.78	77,86

Le poids moléculaire trouvé en partant de la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur = 110,27.

Le poids théorique = 108,0.

La vapeur a par conséquent une densité à peu près

10. - BUTYRONITRILE.

J'ai tenu à compléter l'étude de la série des nitriles dont j'ai déterminé les chaleurs latentes de vaporisation (Archives des Sciences physiques et naturelles, 4º Partie, LIX, 1900) par celle du butyronitrile.

Mon but était de contrôler les résultats que j'avais

obtenus et d'après lesquels les molécules liquides de ces substances étaient non polymérisées.

Analyse de la substance qui a servi aux déterminations des chaleurs latentes de vaporisation :

(a)
$$\begin{cases} Q = 164^{Cal}, 58; & T = 116^{o}, 81; & t' = 25^{o}, o2; & C = o^{Cal}, 5471; \\ (T - t')C = 91, 79 \times 0, 5471 = 50, 22. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 114^{Cal}, 36.

$$(b) \begin{cases} Q = 165^{Cal}, 68; T = 116^{\circ}, 81; t' = 24^{\circ}, 934; C = 0^{Cal}, 5471; \\ (T - t')C = 91, 88 \times 0, 5471 = 50, 27. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 115^{Cal}, 41. Nous avons pour cette substance:

$$(a)$$
...... 114^{Cal}, 36
 (b) 115^{Cal}, 41 Moyenne.. 114^{Cal}, 88

L'expérience extrême en dissère de 0,45 pour 100.

Le manque de substance ne m'a pas permis de faire un plus grand nombre de déterminations.

La formule Trouton donne pour le butyronitrile :

$$\frac{114,88\times 69}{273+117,40}=20,30.$$

La densité de la vapeur du butyronitrile a été également déterminée.

L'analyse de l'échantillon qui a servi pour ces déter-

minations a donné :

	Trouve	Théorie
	pour 100.	pour 100,
H	10,47	10,14
G	69,70	69,56

Le poids moléculaire obtenu en partant de la moyenne de deux déterminations de densité de vapeur = 73,06. Théorie: 69,0.

La vapeur a par conséquent une densité à peu près normale.

11 - NITROBENZINE.

Purifiée par plusieurs cristallisations.

L'analyse de la substance qui a servi pour la détermination de la chaleur latente de vaporisation a donné :

,	Trouve	Théoric
	pour coo.	pour 100.
H	4,23	4,06
C	58,46	58,54

(a)
$$\begin{cases} Q = 151^{Col}, 46; & T = 210^{\circ}, 37; & t' = 26^{\circ}, 07; & C = 0^{Cn}, 3963; \\ (T - t') & C - 184, 30 \times 0, 3963 = 73, 04. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 78cm, 42.

(b)
$$\begin{cases} Q = 15t^{Cat}, 83; & T = 210^{\circ}, 37; & t' = 25^{\circ}, 42, & C = 0^{fat}, 3963, \\ (T - t') C = 184, 95 \times 0, 3963 = 73, 29. \end{cases}$$

Chaleur latente de vaporisation = 78col, 54.

(e)
$$Q = 154^{\text{Cal}}, 18; \quad T = 210^{\circ}, 37; \quad t = 24^{\circ}, 17; \quad C = 0^{\text{Cal}}, 3963; \quad (T = t') \quad C = 186, 20 \times 0, 3963 = 73, 79$$

Chaleur latente de vaporisation = 80^{cal}, 39.

Nous avons pour la chaleur latente de vaporisation de

la nitrobenzine:

L'expérience extrême en dissère de 1,57 pour 100.

La précision moins grande de ces expériences provient certainement de la haute température d'ébullition de cette substance et de la grande importance des corrections qu'il a fallu par conséquent introduire dans les calculs.

La formule Trouton donne, pour la nitrobenzine,

$$\frac{123 \times 81,40}{273 + 210,60} = 20,70.$$

Pour nous assurer s'il n'y avait pas dans ce cas polymérisation de la vapeur, j'en ai déterminé la densité.

L'analyse de l'échantillon qui a servi à ces déterminations a donné:

	Trouvé pour 100.	Théorie pour 100.
H	4,06	4,30
G	58,54	58,45

Les déterminations ont été faites à 22° au-dessus de la température d'ébullition.

Le poids moléculaire calculé à l'aide de la moyenne de ces densités = 127,15.

Théorie: 123,00.

Par conséquent, la vapeur a une densité très voisine de la normale. Nous pouvons tirer de nos recherches la constatation suivante :

1° Les cinq substances appartenant au groupe de l'aniline, c'est-à-dire l'aniline, la mono- et la diméthylaniline, l'orthotoluidine et la diméthylorthotoluidine ne sont pas polymérisées à l'état liquide. Nous nous sommes assuré que les vapeurs des acides dichloracétique et propionique sont considérablement polymérisées, ce qui est vraisemblablement la raison des faibles valeurs trouvées pour la chaleur latente de vaporisation et celles tirées de la formule de Trouton.

3º Un fait assez intéressant obtenu dans ces recherches c'est l'effet que produit la présence de l'oxhydrile dans le méthyléthylacétoxime, dans lequel il est relié, non au carbone, comme dans les alcools et les acides gras, mais à l'azote. Malgré cette différence dans la position de l'oxhydrile, nous avons trouvé que la molécule liquide de cette substance est polymérisée; néanmoins elle ne l'est pas autant que dans les alcools et les acides.

4° Il nous a également paru intéressant de préciser l'insluence que pouvait avoir le groupe NO² sur la polymérisation de la molécule liquide. L'étude de la chaleur latente de vaporisation de la nitrobenzine nous a démontré qu'à ce point de vue il n'y avait aucune analogie entre le

groupe NO2 et le groupe oxhydrile.

5° L'étude de l'anisol et du butyronitrile, qui ne contiennent pas le groupe OH, nous ont démontré que les molécules liquides de ces substances ne sont pas polymérisées et que ce dernier ne fait pas exception dans toute la série des nitriles que nous avons étudiés.

J'ai commencé la série de mes expériences sur les chaleurs latentes de vaporisation par une étude détaillée des conditions qui en garantissent l'exactitude. Un Mémoire de Kahlenberg, publié dans l'American Journal of physical Chemistry (vol. V, avril et mai 1901) m'oblige à revenir sur ce sujet, que je regarde comme extrêmement important, et je me vois obligé de faire quelques remarques sur le travail du savant américain.

Kahlenberg commence son Mémoire par une critique

de la méthode de détermination des chaleurs latentes de vaporisation employée par Berthelot et indique comme défaut principal la surchausse possible de la vapeur pénétrant dans le résrigérant en traversant le col de l'appareil chaussé par le brûleur annulaire.

Des expériences de contrôle lui ont démontré le peu de précision de cette méthode. Pour obvier à cette cause d'erreur, il a remplacé le brûleur annulaire par une spirale de platine traversée par un courant galvanique et plongée dans le liquide. Ce courant sert à le chauffer et à le transformer en vapeur. Le récipient dans lequel la spirale est disposée a la forme d'une forte éprouvette dont la longueur = 17^{cm}, o et le diamètre = 3^{cm}, 5; elle est fermée à sa partie supérieure par un bouchon en caoutchoue. Dans l'axe de cette éprouvette est disposé un tube qui la traverse et se relie au réfrigérant. La partie supérieure de ce tube est soudée à la paroi extérieure de l'éprouvette et porte, non loin de sa fermeture, de larges ouvertures.

La partie inférieure de l'espace annulaire entre l'éprouvette et le tube intérieur contient le liquide étudié, dans lequel plonge la spirale qui l'échausse. La vapeur ainsi formée monte jusqu'à la partie supérieure du tube central, y pénètre par les ouvertures latérales et descend jusqu'au résrigérant, protégé contre le resroidissement par la vapeur qui remplit l'éprouvette. Le résrigérant qui plonge dans le calorimètre est en verre, pareil à celui de l'apparreil Berthelot. L'éprouvette est disposée verticalement audessus du milieu du calorimètre et du résrigérant qui y est placé.

Deux pesées du réfrigérant ainsi que de l'éprouvette, exécutées avant et après l'expérience, permettent de déterminer la quantité de substance évaporée durant l'expérience; le gain de poids de l'un et la perte de poids de

l'autre sont généralement égaux, à quelques centigrammes pres.

Voilà très sommairement la description de l'appareil établi par Kahlenberg, appareil qui certainement présente certains avantages. Ce n'est, du reste, pas sur lui précisément que portent les remarques que j'ai à faire. Elles se rapportent surtout à quelques lignes de la page 225 du Memoire de Kahlenberg dans lesquelles il dit avoir calculé la correction pour la perte ou le gain de chaleur du calorimètre durant l'expérience à l'aide de la méthode Regnault-Pfaundler.

L'auteur ne prend pas garde à ce que la première condition à laquelle une expérience calorimétrique (méthode des mélanges) doit satisfaire pour que cette correction puisse lui être appliquée est la constance des conditions dans lesquelles le système (le calorimètre) doit être maintenu durant l'expérience. Or, en est-il ainsi pour les conditions dans lesquelles Kahlenberg et ses deux prédecesseurs immédiats (Berthelot et Robert Schiff) se sont placés dans leurs expériences. En analysant ce qui s'y passe nous devons reconnaître que ce n'est pas du tout le cas.

Dans toutes ces expériences nous devons reconnaître l'existence de trois périodes différentes; en effet, nous voyons:

a. Que le calorimètre est d'abord graduellement échaussé [par la conductibilité et le rayonnement des pièces (éprouvette dans l'appareil Kahlenberg) dans lesquelles se trouve le liquide]. Cet échaussement augmente depuis le commencement de l'expérience, jusqu'au moment où la vapeur commence à pénétrer dans le résrigérant durant cette première période; par conséquent, le calorimètre se trouve placé dans des conditions qui sont va-

riables, l'échauffement qu'il éprouve augmentant constamment.

b. Cette période initiale est suivie par une période d'échaussement régulier et unisorme qui se continue pendant que la vapeur formée pénètre dans le résrigérant. Durant cette période le calorimètre reçoit la chaleur provenant de la condensation de la vapeur dans le résrigérant et de son resroidissement, ainsi que des quantités de chaleur provenant des rayonnements et de la conductibilité des pièces contenant le liquide et la vapeur.

Durant cette période ces dernières quantités de chaleur restent constantes.

c. La température du calorimètre ayant monté du nombre de degrés voulus, on arrête l'échaussement du liquide, en éteignant le brûseur, en en interrompant le courant; il se produit un arrêt dans la formation de la vapeur et la troisième période commence.

D'abord l'eau du calorimètre continue à s'échausser par l'esset du liquide condensé dans le résrigérant et se mettant eu équilibre de température avec elle. A cet esset, qui rentre naturellement dans la quantité de chaleur à mesurer dans l'expérience, il faut joindre la quantité de chaleur provenant du rayonnement et de la conductibilité des pièces dans lesquelles la vapeur avait été sormée; cesqualités de chaleur vont en diminuant à mesure que ces pièces se resroidissent. Dans cette période, comme dans la première, le calorimètre se trouve placé dans des conditions qui varient d'instant en instant.

Comme on le voit, la formule Regnault-Pfaundler ne peut être appliquée à cette série de phénomenes et la correction totale pour les quantités de chaleur reçues ou perdues par le calorimètre durant l'expérience resteut indéterminées. Elles ne peuvent même pas être évaluées

*pproximativement et se composent des quantités de chaleur gagnées dans les périodes a et b, et cela d'une
manière variable durant la période a; puis gagnées
d'abord et perdues ensuite dans la dernière période c.
Pour pouvoir calculer cette correction d'une manière précise, il faut changer complètement les conditions de l'expérience et les rendre constantes pendant tout le temps
qu'elle dure; ce n'est qu'ainsi qu'on peut éliminer l'effet
des causes perturbatrices et déterminer exactement l'effet
thermique étudié.

Pour y arriver il faut remonter à Regnault, ce grand maître en calorimétrie, et revenir, dans le cas actuel (détermination des chaleurs latentes de vaporisation), aux principes qui l'ont guidé dans ses expériences classiques, sur lesquelles les miennes n'ont été que calquées.

Je renvoie, pour la description de mon appareil et de la méthode dont je me suis servi, à mon premier Mémoire Sur les chaleurs latentes de vaporisation des liquides (Annales de Chimie et de Physique, 7° série, t. VII; 1896).

Mon seul mérite, si mérite il y a, a été d'établir mon appareil et ma méthode d'expérimentation de manière à me permettre d'opérer avec des quantités de substances relativement saibles, 756 et au plus 100°; tandis que Regnault trouvait impossible d'obtenir des résultats précis, à moins de disposer d'au moins 1º de liquide, ce qui natn-rellement a considérablement restreint le nombre de substances qu'il a pu étudier.

Dans la méthode dont je me suis servi, j'ai imité Regnault en maintenant des conditions thermiques identiques durant toute l'expérience, c'est-à-dire la période initiale principale et finale; la seule différence dans la disposition de l'appareil, durant les différentes périodes de l'expérience, consistait dans la direction que je donnais à la vapeur. Durant la période initiale et sinale, elle ét évacuee hors de l'appareil et condensée dans un refrig rant disposé à côté de l'enceinte préservatrice qui ento rait le calorimètre et sur lequel, durant ces périodes, et ne pouvait agir directement.

Le calorimètre recevait de la chaleur durant ces période exclusivement par le rayonnement et la conductibilité de pièces dans lesquelles elle était produite et qu'elle tre versait.

La période initiale commençait, dans ma manière d'opérer, non seulement quand le liquide était en ébullition, mais encore quelques minutes plus tard, quand le cornue verticale de l'appareil avait attent une tempéreture stable.

C'est ainsi que l'esset que le rayonnement et la conductibilité de ces pièces pouvaient produire sur le calonnètre, restait le même durant les trois périodes l'expérience. Dans ces conditions, le calcul de l'esset thermique produit dans le calonimètre était possible; consistait dans la chaleur dégagée lors de la condensation de la vapeur et le refroidissement du liquide formétiusqu'à équilibre de température avec l'eau du calonimètre.

Dans ces conditions, on pouvait calculer la correction (il y a généralement échaussement du liquide calorimé trique) provenant de l'échaussement et de la conductibilité.

En procédant comme Kahlenberg et ses pré lécesseurs l'ont fait, il est, comme je crois l'avoir démontré, impossible de se servir de la correction Regnault-Pfaux dle et, en général, de déterminer avec précision cette orrection. Pour les substances dont le point d'ébullition est peu élevé, cette correction peut être relativement faible mais il n'en est plus de même quand cette température

est elevée, car, dans ce cas, sa valeur devient impor-

Jai trouvé, par exemple, dans mes expériences sur la chaleur latente de vaporisation de l'acide dichloracétique point d'ébullition = 194°, 4; H = 760°), des corrections représentant 5,4 pour 100 et même 5,8 pour 100 de l'élévation totale du thermomètre.

Dans les expériences sur la nitrobenzine (point d'ébullition 200°, 6; H 760^{mm}), la valeur de la correction égale 6 pour 100 de l'élévation du thermomètre.

Dans ces conditions, il est évident qu'il est impossible den négliger leur calcul exact. La grandeur des corrections dépend suitout du temps, assez prolongé, nécessaire pour que le liquide condensé dans le réfrigérant se mette en équilibre de température avec l'eau du calorimètre, et cela, malgré l'emploi d'un réfrigérant en platine.

Ce temps doit être encore plus long si, comme Berthelot et Kahlenberg, on se sert d'un réfrigérant en verre.

Comme remarque moins importante, je dois citer, en parlant des expériences de Kahlenberg, le s'ait que les recherches du genre de celles qu'il a exécutées nécessitent la connaissance de la variation de la température d'ébullition des liquides avec la pression barométrique.

Ce n'est qu'ainsi que la température exacte de la vapeur, au moment des expériences, peut être counue; cette donnée n'est pas indiquée dans la description des expériences de Kahlenberg.

Je remarquerai, enfin, que la méthode de détermination des chalcurs spécifiques employées par Berthelot et Kaklenberg présente une cause d'incurtitude assez grave, cause dont j'ai parlé dans le commencement de ce Mémoire: cel e se rapportant à la colonne émergeant du thermomètre plongeant dans la fiole en platine contenant le liquide étudié; cette cause d'erreur est assez importante

Sauf ces critiques, dont une de principe et l'autre détail, je crois que l'appareil Kahlenberg présente certainement des avantages. Il me paraît, par exemple, que l'échauffement du liquide, par un courant galvanique, es préférable à l'emploi d'un brûleur à gaz comme présent tant plus de régularité. Il me paraît, du reste, qu'il serait pas difficile de remédier au défaut principal (à mon avis) de l'appareil Kahlenberg en faisant fonctionner le courant galvanique pendant tout le temps de l'expérience et en évacuant la vapeur formée durant les périodes in itiales et finales hors de l'appareil.

RECHERCHES SUR LES PILES FONDÉES SUR L'ACTION RECIPROQUE DE DEIX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

PREMIER MÉMOIRE.

INTRODUCTION

L'étude des sécrétions animales et autres réactions de Ch imie physiologique m'a conduit à examiner certaines piles dont l'énergie résulte de réactions salines exercées et re deux liquides, au lieu de dériver de l'attaque chique des métaux, fer, zinc, cadmium, cuivre, mercure, sent, etc., comme dans la pile de Volta et dans la plupart des celles mises en jeu par les industriels et les physiciens.

En raison de cette circonstance, les piles dont il s'agit l'append des caractères particuliers, qui les distinguent de plupart de celles étudiées jusqu'ici par les physiciens et les industriels.

Pour bien faire entendre ces caractères, je dois dire tout d'abord que la force électromotrice et l'intensité, développées dans les piles fondées sur des réactions salines entre deux dissolutions, dans mes expériences, ont été mesurées sous trois conditions différentes :

re Tantôt en plaçant l'une des deux dissolutions, celle de la soude par exemple, dans un vase intérieur poreux, tel que celui des éléments Daniell; l'autre dissolution, celle de l'acide sulfurique, étant contenue dans un vase extérieur, de verre ou de faience;

2º Tantôt en plaçant les deux dissolutions dans deux vases distincts, à des niveaux différents, et faisant écouler l'une dans l'autre, à l'aide d'un large siphon de verre soudé à un robinet de verre;

3° Tantôt, enfin, en superposant simplement les deux liqueurs, avec ou sans diaphragme; ce qui n'est praticable que pour certains cas, où la réaction des liquides mis en contact n'est pas trop brusque.

Dans ces conditions, le développement de l'énergie physico-chimique, génératrice de l'électricité, a son siège à la surface de contact des deux liquides: surface du vase poreux ou du diaphragme, ou extrémité du siphon immergée dans le liquide inférieur, ou bien encore surface de juxtaposition des liquides; tandis que la mesure de la différence de potentiel, c'est-à-dire la force électromotrice, est prise, ainsi que la mesure de l'intensité, à un autre endroit, savoir: entre les deux pôles, constitués chacun par une lame de platine soudée (au chalumeau oxyhydrique) avec un fil de platine de longueur convenable. Chaque élément séparé est d'ailleurs muni de pôles semblables; les deux extrêmes constituant les pôles de la pile totale.

Ce sont là des points très essentiels. En effet, dans la pile de Volta et analogues, le siège de la réaction chimique réside dans les métaux; il est constitué par les pôles mêmes, siège également de la force électromotrice mesurée. Cette différence de lieu, — entre le siège de la réaction chimique et les points où l'on mesure la force électromotrice et l'intensité, — représente une dissérence très importante entre les conditions caractéristiques des deux ordres de piles. En tout cas, l'intensité continue du courant, — dans les piles à deux liquides comme dans les piles à métaux oxydables, — est nécessairement subordonnée à l'intensité des réactions physico-chimiques; celles-ci étant les sources réelles de l'énergie voltaïque, développée d'une façon également continue, au sein de la pile.

Cependant, dans les piles que je vais étudier, la fraction de l'énergie chimique, transformée en énergie voltaïque, est parfois minime, parce que le développement de l'énerlange immédiat, l'acide agit tout le temps sur un exc d'alcali, lequel se trouve, à la vérité, en présence du sulfa de soude; mais l'expérience prouve que cette dernière ci constance n'exerce qu'une faible influence sur la forélectromotrice. Au contraire, la soude, en s'écoulant daz un excès d'acide, toujours avec mélange immédiat, forme du bisulfate; ce qui ne fournit pas un état final identiqua au précédent, pour une même durée d'expériences; d moins jusqu'au moment où la totalité des liquides (em ployés à dose équivalente) a été mélangée.

Si l'on n'agitait pas sans relâche les liquides, de façon réaliser immédiatement un mélange homogène, les ré sultats seraient beaucoup plus compliqués; attendu qu'i se formerait des séries de couches de composition diffé rente, irrégulièrement distribuées d'ailleurs et diffusible peu à peu les unes dans les autres. Il convient d'opérer d façon à éviter une semblable complication.

Ces notions préliminaires ont été signalées afin d'évite toute méprise sur l'objet de mes études. Je crois utile d rappeler maintenant quelques notions plus générales su la comparaison entre la chaleur voltaïque, la chaleu chimique apparente et la chaleur chimique véritable ces diverses quantités étant parfois confondues dans le discussions relatives à la Mécanique chimique; ce qui concouru à jeter beaucoup de confusion dans les esprits

On sait d'une manière générale qu'entre la chaleur qu correspond à la force électromotrice, E, d'une pile et l chaleur chimique apparente, Q, qui serait dégagée et dehors de la pile par les réactions dont la pile est le siège les mêmes conditions de proportion et de mélange étan admises d'ailleurs, il existe une dissérence capitale, qu dépend de la variation d'entropie entre le système de corps initiaux et celui des corps sinaux; nous supposon admise l'hypothèse sondamentale de la réversibilité de réactions. Cette dissérence est exprimée en sonction de l

à la chaleur chimique apparente, avec laquelle on l'a souvent confondue, par suite d'une erreur parfois systématique.

La chaleur chimique apparente, c'est-à-dire la quantité mesurable directement, dans des conditions qui peuvent être quelconques, est une résultante beaucoup plus compliquée ; attendu qu'elle ne comprend pas seulement la cha-leur de transformation provenant des composants chimiques du système rapportés à un même état physique, telle qu'elle vient d'être définie; mais en même temps les chaleurs correspondant au changement des gaz en liquides, au changement des solides en líquides, à la dissolution dans l'eau (ou autre liqueur) des gaz, des liquides et des solides, enfin aux travaux extérieurs résultant des changements de volume et de pression, pour les gaz en particulier. Dans les cas de combinaison incomplète, c'est-à-dire de dissociation, il est essentiel de remarquer que la valeur numérique de la chaleur chimique apparente ne répond pas en réalité à la masse totale du système, mais seulement à la fraction réellement combinée.

J'insiste spécialement sur la nécessité de mesurer la chaleur qui tépond à la transformation chimique, en écartant les chaleurs de dissolution, qui introduisent des complitations toutes spéciales, étrangères à la combinaison des éléments envisagés isolément : telles que la chaleur de combinaison des corps composants et des corps résultants avec l'eau (ou le dissolvant employé), pour constituer des hydrates (ou composés analogues), subsistant dans l'état dissons; ainsi que les chaleurs de dissociation chimique des corps dissous et, en particulier, celles de leurs hydrates, suivant la proportion réelle de dissociation chimique de chacun d'eux. De la résultent des variations infinies dans la constitution chimique des dissolutions; variations qui se traduisent dans l'étude de leurs chaleurs spécifiques, de leurs tensions de vapeur, de leurs pressions osmotiques, de leurs conductibilités électriques et de la plupart de leurs autres propriétés. Ce sont des complications d'autant plus difficiles à débrouiller que l'examen détaillé de la constitution des dissolutions et de la dissociation des hydrates qu'elles renferment est encore peu avancé, malgré les nombreux travaux dont cette constitution a été l'objet et l'intérêt qu'elle présente pour la Mécanique chimique.

Dans tous les cas, on sait qu'une portion de la chaleur mise en jeu au cours de ces phénomènes n'est pas utilisable pour les transformations chimiques: c'est ce que l'on appelle l'entropie. Il convient dès lors, dans toute comparaison des quantités de chaleur dégagées par les transformations chimiques, d'en retrancher la différence des entropies, à chaque température déterminée, entre le système des corps composés, c'est-à-dire la différence des sommes

$$\int \frac{dQ}{T} = \int \frac{dQ'}{T}.$$

En fait, tandis que cette dissérence est parsois considérable dans l'évaluation de la chaleur chimique apparente; au contraire, dans l'évaluation de la chaleur chimique véritable, les sommes précédentes étant rapportées à l'état solide et à des températures peu distantes du zéro absolu, une semblable dissérence est d'ordinaire nulle ou très petite, pendant un intervalle étendu de température, lorsqu'on la calcule entre la somme des entropies des corps composant le système initial et la somme de celles des corps qui composent le système sinal.

Venous à la chaleur voltatque. Dans son estimation intervient la chaleur chimique apparente, diminuée de la différence des entropies entre le système initial et le système final. Rappelons d'ailleurs que la chaleur mise en jeu dans les expériences électrolytiques se compose de deux portions : l'une variable, devenue libre par l'effet

des résistances et non employée dans l'électrolyse; l'autre consommée en développant une sorce électromotrice et un travail déterminés par la réaction chimique d'électrolyse.

Or, c'est à cette dernière que répond la chaleur voltaïque. En principe, la chaleur voltaïque correspond surtout à la chaleur chimique employée dans l'électrolyse; c'est-à-dire au travail de la séparation des éléments de leur combinaison, envisagée isolément, mais elle comprend, en même temps, un certain nombre de travaux complexes, relatifs aux changements d'état, et notamment à l'état de dissolution et aux dissociations qui s'y produisent.

En raison de ces circonstances, la chaleur voltaïque n'est identique ni à la chaleur chimique apparente, ni à la chaleur chimique véritable, telle que je les ai définies plus haut.

On conçoit dès lors que les variations d'entropie de systèmes initiaux et finaux aussi complexes, et, par conséquent, le terme $T\frac{dE}{dT}$ dans l'électrolyse, puissent présenter toutes sortes de valeurs positives, ou négatives.

L'entropie porte d'ailleurs sur tous les changements d'état physiques et chimiques susceptibles de se produire sur tous les corps mis en réaction, non seulement à la température actuelle des expériences, mais depuis le zéro absolu jusqu'à cette température actuelle, et notamment sur la formation ou la dissociation (partielle ou totale) des composés connus ou inconnus entre les corps réagissants et entre ces corps et leurs dissolvants; c'est-à-dire des composés qui prennent naissance ou se décomposent pendant cet intervalle de température.

En raison de la complexité de ces circonstances, on a pu constater que la chaleur voltaïque pouvait être tantôt égale à la chaleur chimique apparente, tantôt plus petite, tantôt au contraire plus grande.

Entrons à cet égard dans quelques détails, pour bien

montrer les causes de ces divergences. La chaleur voltaique pourra être égale à la chaleur chimique apparente, si les changements d'état physiques du système initial et du système final sont de même nombre et compensés pour les corps de même fonction, le nombre des molécules et leur condensation demeurant les mêmes; si, de plus, les chaleurs spécifiques moléculaires de la dissolution initiale et de la dissolution finale sont égales; enfin, dans les cas plus compliqués, si l'état de dissociation des deux systèmes est pareil.

En effet, si l'on écarte les quantités de chaleur mises en eu dans les changements d'état physiques et les dissociations, et si l'on admet en outre que la somme des chaleurs spécifiques à chaque température est la même dans le système des corps initiaux et dans le système des corps linaux, la différence d'entropie entre ces deux systèmes,

à une température I', soit

$$\int \frac{dQ}{T} - \int \frac{dQ'}{T},$$

sera nulle. La chaleur voltaique sera dès lors proportionnelle à la chaleur chimique apparente; celle-ci étant Cailleurs la somme de deux quantités, la chaleur non compensée et la chaleur compensée, et chacune de ces quantités variant proportionnellement dans les cas dont il agit.

Une condition de ce genre paraît réalisée approximalivement dans l'elément Daniell, par exemple, c'est-adire dans l'élément zinc-cuivre, ou bien dans l'élément zinc-cadmium, les deux métaux étant en présence de eurs sulfates dissous. En effet, les chaleurs spécifiques des dissolutions des sultates de zinc et de cuivre sont sensiblement égales, pour un même rapport entre le nombre de molécules du sel et de l'eau qui le dissout, d'après les

mesures de Marignac:

	50 H ² O.	100 H ² O.	200 H ² O.
SO+Zn	0,841	0,908	0,950
SO ⁴ Cu	0,842	0,915	0,953

Ces chaleurs spécifiques sont rapportées ici à des égaux des deux groupes de dissolution. Mais, si ajoute que les poids atomiques du zinc et du cuivre extrêmement voisins, on voit que l'égalité des absolus des dissolutions des deux sulfates correspon sensiblement à l'égalité des poids moléculaires : de sulte l'égalité entre les chaleurs spécifiques molécul

Observons que la relation qui vient d'être sig entre la chaleur voltaïque et la chaleur chimique rente dans la pile de Daniell ne saurait exister en pri dans les cas où les changements d'état physique des correspondants sont en nombre dissérent; ce qui a par exemple, dans une pile où l'on oppose, en pre de l'eau, l'argent et le chlorure d'argent, tous deux insolubles, au zinc, corps insoluble, et au chloru zinc, corps soluble. Ici, la réaction qui détermine la électromotrice tend à remplacer le chlorure d'a corps insoluble, par le chlorure de zinc, corps di En outre, le phénomène se complique, parce que l solution du chlorure de zinc a lieu avec dégagement d leur, par suite de sa combinaison avec l'eau. Or, d les mesures connues, la chaleur apparente dégagée ainsi de +3^{Cal}, 7, lorsque la dose d'eau en présence de 20 H2O à 100 H2O; et la force électromotrice aug dans le même sens. Ici donc il n'y a compensati entre les changements d'état, ni entre les chaleurs siques. On conçoit dès lors que la chaleur voltaïqu inférieure à la chaleur chimique.

Elle pourrait être plus grande:

Si une dissolution d'un solide ou une transformatio

corps solide en liquide ou en gaz, accomplie durant l'intervalle des températures qui séparent le zéro absolu de la température ordinaire, avait lieu avec absorption de chaleur (celle-ci étant empruntée au milieu ambiant);

Ou bien si un sel métallique formait des sels basiques, soit solubles, soit plus particulièrement insolubles, etc.;

Ou bien encore si quelque composé formé par électrolyse, en vertu d'une réaction simple, se dédoublait aussitôt, en vertu d'une dissociation spontanée, plus ou moins rapide: par exemple, l'oxyde mercureux se changeant en mercure et oxyde mercurique; un sel mercureux ou mercurique se transformant, au contact de l'eau, en un sel acide soluble et un sel basique insoluble; un carbonate metallique normal insoluble, tel que le carbonate de cuivre, se dédoublant en carbonate basique et acide carbonique, etc;

Ou bien encore dans les conditions moins apparentes, quoique non moins réclles, où les produits des dissociations demeurent dissous, comme il arrive lorsqu'un carbonate soluble, à base de potasse ou de soude, mis en présence d'un sel ammoniacal stable, tel qu'un azotate ou un chlorhydrate, se transforme aussitôt, dans la dissolution même, en carbonate d'ammoniaque dissocié à un degré beaucoup plus avancé, etc. (¹); phénomènes dont j'ai établi la généralité toutes les fois qu'on oppose à l'état dissous le sel de potasse ou de soude d'un acide faible au sel ammoniacal (ou d'un alcali organique analogue) d'un acide fort, etc. Toutes ces dissociations s'accomplissent avec des absorptions de chaleur dans lesquelles la chaleur voltaique ne joue d'ordinaire aucun rôle.

A cet ordre d'effets appartiennent encore les formations des hydrates dissous, au cours des réactions, avec accroisse-

^{(&#}x27;) Foir les faits cites dans mon Essai de Mecanique chanaque, t. II, p. 712 et p. 252 et suivantes

ment ou diminution de l'état de dissociation des systèmes solubles qui les ont précédés et, par suite, avec dégagement ou absorption d'une chaleur etrangère à la réaction voltaique proprement dite; phénomènes qui jouent un rôle analogue à celui de la dissociation de l'hydrate cristallisé du sulfate de soude dans les mélanges réfrigérants (1).

Les effets de ces phénomènes divers, accomplis depuis le zéro absolu jusqu'à la température ordinaire, se trouvent réunis et confondus dans l'évaluation des différences d'entropie. Il serait cependant de la plus haute importance d'en exécuter une analyse circonstanciée exacte, pour l'intelligence des réactions accomplies dans les conditions ordinaires, et plus spécialement dans les réactions électrolytiques.

Si j'ai cru devoir insister sur ces divers phénomènes et réactions susceptibles d'influer sur la chaleur chimique apparente et sur la chaleur chimique réelle, ou bien encore, - ce qui revient en partie au même, - sur la chaleur compensée et sur la chaleur non compensée, c'est parce que la connaissance de ces faits généraux est nécessaire pour rendre compte des résultats observés au cours des expériences nouvelles que j'ai réalisées en cherchant à approfondir l'étude des forces électromotrices développées par des éléments de pile constitués à l'aîde de simples mélanges liquides : sans recourir d'ailleurs, comme on le fait en général, à l'attaque des métaux libres ou des sels métalliques proprement dits. On rencontre surtout ces difficultés lorsqu'on essare de définir les relations entre les forces électromotrices et les quantités de chaleur développées par de semblables mélanges.

En définitive, j'ai déterminé avec des éléments de pile constitués par de simples mélanges liquides : les forces élec-

^{(. ,} Ibid., p. 449 et 451.

romotrices, l'intensité du courant et les conditions susceptibles de donner lieu à un débit électrolytique extérieur manifeste, ainsi que les limites qui règlent cette manifestation.

J'ai opéré d'abord sur des systèmes salins simples, sans faire intervenir d'actions oxydantes on réductrices; puis j'ai ajouté aux systèmes précédents des agents réducteurs et des agents oxydants, susceptibles d'exercer des actions propres et de jouer le rôle de dépolarisants.

Voici dans quel ordre il m'a paru convenable d'exposer

mes observations :

Deuxième Mémoire. - Dispositif des expériences

Trotsième Mémotre. — Détermination de la limite d'intensité du courant d'une pile qui correspond à la manifestation d'un débit électrolytique apparent dans un voltamètre.

Quatrième Mémoire. — Étude des piles fondées sur les réactions chimiques simples, telles que :

Réaction d'un acide sur une base, on sur un sel d'un autre acide;

Réaction d'une base soluble sur un sel de la même base; Action réciproque de deux dissolutions inégalement concentrées d'un même sel.

Cinquième Mémoire. - Sur quelques phénomènes de polarisation voltaique.

Sixième Memoire. — Études sur les piles fondées sur l'action réciproque des liquides oxydants et réducteurs, avec le concours d'un dissolvant commun.

Septième Mémoire. — Études sur les piles fondées sur des réactions complexes, c'est-à-dire sur les réactions chimiques simples énumérées plus haut, en y introduisant le concours des agents oxydants et réducteurs.

Huitieme Mémoire. - Conclusions.

RECHERCHES SUR LES PILES FONDÉES SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DE DEUX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

DEUXIÈME MÉMOIRE.

DISPOSITIF DES EXPÉRIENCES.

Les expériences de mon étude sur les nouvelles piles ont porté sur les objets suivants:

- 1º Construction des piles;
- 2º Vérification de l'existence d'un courant électrique continu;
 - 3° Mesure de la force électromotrice;
 - 4° Détermination de l'intensité du courant;
- 5° Constatation d'une action électrolytique extérieure et apparente;
- 6° Analyse des produits contenus ou sormés dans les piles, pendant le cours de leur fonctionnement.

§ 1. — Construction des piles.

Les éléments des piles que j'ai mises en œuvre ont été construits suivant trois systèmes dissérents : vases porcux; vases à siphon; liquides superposés.

Premier système. — Éléments à vases poreux.

Dans la plupart des cas j'ai employé le système le plus usité de cette nature :

L'une des liqueurs était placée dans un vase cylindrique extérieur, l'autre liqueur dans un vase poreux intérieur; le tout disposé de la façon d'une pile de Daniell. Les électrodes immergés dans ces deux vases constituent les deux pôles, positif et négatif, d'un élément de pile.

Voici quelques détails relatifs à la mise en œuvre de ces piles. (1) I olumes des liquides. — Le tapport de volume des liquides initiaux était en général celui de 5 : 1. Par exemple, 250cm dans le vase extérieur, 50cm dans le vase intérieur.

Les composés additionnels, dans les cas de réactions complexes, étaient pris respectivement sous les volumes de 50^{cm²} (vase extérieur) et 10^{cm²} (vase intérieur).

Le niveau des liquides dans les deux vases extérieur et intérieur doit être, autant que possible, le même ou sensiblement, afin d'éviter une inégalité de pression sur les deux parois du vase poreux. Les dimensions du vase intérieur doivent être choisies à cet effet. On y parvient, au besoin, en soulevant le vase intérieur à l'aide d'une petite ale de verre plus ou moins épaisse.

(2) Électrodes. — On employait comme électrodes es lames de platine, épaisses de omm, o2, et dont chaque surface représentait 20cms. L'une de ces lames était placée lons le vase intérieur, l'autre dans le vase extérieur; les tomes etant aussi rapprochées que possible, sans cependant se trouver en contact avec la paroi du vase poreux, d'un oté ou de l'autre.

Pour permettre l'assemblage de deux éléments conséunifs, deux lames pareilles étaient réunies par un fil de platine, gros et suffisamment long, soudé avec ces lames m moyen d'un chalumeau oxyhydrique. L'une des lames plongeait dans le vase extérieur d'un élément de pile, et l'autre lame dans le vase intérieur de l'élément suivant, le fil de platine se trouvant dans l'air.

Aux deux extrémités de la pile formée par un certain combre d'éléments de cet ordre, plongeaient deux lames séparées, dont chacune était soudée isolément avec un fil de platine. On réunissait ce fil, par un joint vissé, avec un fil de cuivre, comme à l'ordinaire, toujours sans contact de liquide. On fermait le circuit total sur un voltamêtre, ou sur un galvanomètre.

(3) Isolement. - Ajoutons, pour achever de définir ces expériences, que les vases doivent être isolés électriquement avec le plus grand soin. En effet, les quantités d'électricité produites à chaque instant étant excessivement faibles, le moindre contact, - soit avec les objets extérieurs et particulièrement avec des liquides, soit entre les pôles et les parois des vases, soit entre les parois intéricures des deux vases, toujours plus ou moins humides, donne lieu à des fuites electriques plus ou moins notables. Ces fuites sont surtout marquées lorsqu'on opère par des temps humides, tels que ceux qui ont marqué la présente année 1902. Aussi les expériences de ce genre ont-elles été beaucoup plus penibles en 1902 qu'en l'année 1901, en raison de l'état hygrométrique de tous les objets mis en œuvre, lesquels se trouvaient nécessairement en contact avec l'atmosphère.

Chaque élément de pile était posé sur un carré épais de paraffine, préalablement fondue, et ses surfaces extérieures étaient maintenues bien sèches. Toute la pile demeurait ainsi isolée avec le plus grand soin.

Cet isolement a été vérifié de deux saçons : d'abord par la constance de la sorce électromotrice durant quelques minutes, et, en second lieu, par la proportionnalité exacte de la sorce électromotrice de plusieurs éléments, mesurés immédiatement, rapprochée de celle des deux éléments qui servaient à la mesure initiale de ladite sorce.

Les piles de ce genre, c'est-à-dire à vase poreux, offrent cet avantage que le mélange des deux liquides et, par conséquent, leur réaction s'accomplit lentement. Par suite, l'action chimique n'y varie aussi que lentement. Cependant, la composition relative des liqueurs s'y modifie continuellement, en tendant à la longue vers une uniformité finale. En taison de la lenteur de cette modification, la force electromotrice y resterait presque constante pendant un temps notable, si ces piles ne tendarent pas à se polariser.

PILES PAR L'ACTION DE DEUX LIQUIDES SALINS. 161 Je reviendrai sur ce dernier point, qui est fort essentiel.

Remarquons ici que l'on peut intervertir la disposition des liquides. Par exemple, si nous opposons un acide à une base, on peut, soit placer l'acide dans le vase extérieur et la base dans le vase poreux; soit placer l'acide dans le vase porcux et la base dans le vase extérieur. Au début des expériences, il y a réciprocité sensible entre les deux modes d'agii : ce que l'on constate par l'identité des forces électromotrices, celles-ci étant supposées amenees à leur valeur stable, telle qu'elle sera définie plus loin (p. 168). Cependant, au bout d'un certain temps, cette réciprocité cesse d'exister pour deux raisons : l'une, de fait, e'està-dire applicable aux éléments ci-dessus définis, - tient à ce que le volume de la liqueur extérieure est cinq fois aussi considérable que celui de la liqueur intérieure. L'autre raison, qui est de principe, tient a ce que le transport des composants d'un pôle vers l'autre se fait avec des vitesses inégales.

(4) Nettoyage des vases. Le nettoyage du vase extérieur, en verre ou faïence vernissée, est facile. Mais il n'en est pas de même du vase poreux, tant au debut que dans le cours des expériences. Voici comment j'ai procédé: chacun de ces vases, soigneusement essuyé, a été mis en digestion, en l'immergeant complètement, dans un mélange d'acides chlorhydrique et azotique étendus de 3 à 4 volumes d'eau, pendant 24 heures. L'acide azotique est surtout nécessaire après l'emploi du pyrogallol.

Cela fait, on reprend les vascs un à un, on les vide, on les égoutte rapidement, puis on les lave intérieur ment et extérieurement par le jet d'un robinct d'eau a débit notable. Ensuite on les égoutte pendant quelques minutes, et on les place dans de grands baquets remplis d'eau commune bien claire. On les laisse degorger pendant 6 à 8 heures leurs acides; on reprend alors chaque vase sépatément pour le vider, puis le laver intérieurement et exté-

rieurement sous le robinet, et l'on répète ces opérations jusqu'à ce que l'eau, après un séjour de 6 à 8 heures dans les baquets, ne présente plus de réaction acide.

A ce moment, on égoutte les vases, et on les immerge de nouveau, cette fois dans de l'eau distillée. On répète ces dernières digestions et lavages jusqu'à ce que l'eau ne contienne plus ni chlorures, ni matériaux solubles.

Ces précautions sont longues et minutieuses. Cependant elles ne prennent pas, en somme, trop de temps si l'on opère a la fois sur deux ou trois douzaines de vases poreux. En tout cas, elles sont indispensables, en raison de la petitesse des forces électromotrices mesurées, forces que la moindre impureté, provenant des vases poreux, pourrait modifier sensiblement.

(5) Altérations du vase poreux. — Signalons quelques

données plus précises à ce dernier égard.

dessus, puis séché à l'air libre pendant plusieurs semaines, pesait 83°,6. On l'a imbibé d'eau distillée, égoutté rapidement, puis posé sur une soucoupe tarée, et repesé : il avait absorbé 13°,9 d'eau. On l'a desséché ensuite à 110°, laissé refroidir, et pesé : il avait repris son poids initial de 83°,6 : résultat qui montre qu'un tel vase n'est guère hygrométrique.

2º D'autre part, un vase semblable et de poids très voisin, immergé pendant 24 heures dans 235cm3 d'une dissolution d'acide sulfurique contenant 9º,8 (SO H2) au litre, a absôrbé 16º de cette dissolution. Après l'avoir simplement égoutte, on l'a fait ensuite digérer dans l'eau distillée, puis on a évaporé celle-ci, qui a laissé un résidu sec pesant oº, 0036 après calcination; ce résidu était constitué en majeure partie par des sulfates solubles.

Il résulte de cet essai que le vase poreux employé ne cédait à l'acide sulfurique éten lu et froid que des doses minimes de matières. 3º Un vase poreux semblable, immergé de même pendant 24 heures dans une dissolution étendue de soude raustique renfermant 8º (NaOII) au litre, a absorbé i jent de cette dissolution. On a fait digérer ensuite le vase dans 220ºm² d'acide sulfurique étendu, puis on a enlevé le vase, évaporé la dissolution sulfurique et calciné le résidu de façon à chasser l'excès d'acide par les procédés connus.

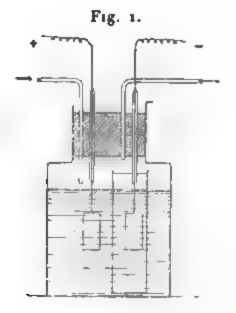
D'après l'analyse, ce résidu retenait os, oži de silice. La partie soluble dans l'ean, obtenue après séparation de la silice, a été mélangée avec une solution de chlorure de baryum; ce qui a fourni, après précipitation, un poids de sulfate de baryte équivalant à 05, 212 SO4 H2, ce dernier acide étant neutralisé dans la partie soluble par des bases diverses équivalant à og, 174 NaOH. Or, en fait, 15cm2 de la liqueur primitive renfermaient og, 120 Na OH. Cette dose aurait dù se retrouver dans les produits extraits du vase poreux, si ces produits avaient résulté d'une simple imbibition. Mais, d'après les chiffres trouvés dans l'analyse ci-dessus, on voit que la soude caustique avait enlevé au vase poreux 08,051 de silice, plus des bases (alumine, chaux, etc.) équivalant à 08, 054 de soude. Cette dose est minime par rapport an poids du vase sec (86g environ), dont elle représente seulement 6 millièmes.

En tout cas, ces chiffres donnent quelque idée de l'action des acides et des alcalis sur les vases poreux. Somme toute, dans les cas où ces vases ont été en rapport seulement avec des acides e endus ou des sels neutres, leur atérabilité est presque insensible.

(6) La concentration des liqueurs employées répondait, en géneral, au poids equivalent de l'acide, ou de la base, ou du sel, exprimé en grammes et dissous dans 5° de liqueur, P; soit HCl, C3H5O3 (acide lactique); SO5H2, C2H5O3 (acide oxalique); NaOI NaCl, SO5Na2, 10

Dans le cas des composés appartenant à d'autres fonctions que celles d'acide, de base, ou de sel, on a emplosé les poids moléculaires exprimés en grammes, te de que : $\frac{H^2O^2}{5}$ (eau oxygénée); $\frac{CH^2O}{5}$ (formol); $\frac{C^6H^4O^6}{5}$ (glacecose); $\frac{C^6H^4O^3}{5}$ (pyrogallol), etc.

riences, j'ai cru utile d'examiner l'influence que les ga contenus dans l'atmosphère ambiante sont susceptible d'exercer sur la pile. A cet effet, l'élément de pile étai constitué un peu différemment (fig. 1): on employait comme vase extérieur, un flacon à demi rempli à l'avance par l'un des liquides réagissants. A l'intérieur de ce flacon se trouve un vase poreux, de dimensions convenables, renfermant l'autre liquide. Le flacon même est clos par un gros bouchon de caoutchouc percé de quatres



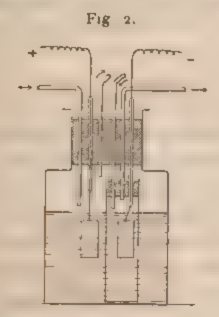
trous. Deux de ces trous reçoivent les sils de platine qui soutiennent les lames constitutives des deux pôles, chaque fil étant isolé à l'aide d'un tube de verre capillaire auquel il est soudé ou mastiqué dans son extrémité supérieure, c'est-à-dire en dehors du bouchon. Par les deux autres trous on fait passer deux tubes à gaz, librement ouverts à l'intérieur du flacon; l'un débouche au ras du liquide du

da liquide du vase poreux intérieur. Par le premier tube on fait arriver un courant du gaz destiné à constituer l'atmosphère de la pile; par le second tube s'écoule ce courant, entraînant d'abord l'air contenu à l'origine dans le sfacon. On constitue ainsi dans le sfacon, avant de fermer le circuit, une atmosphère formée soit d'azote pur, soit d'oxygène pur, soit d'hydrogène pur; cette atmosphère étant commune à la partie supérieure des compartiments qui contiennent les deux liquides.

On peut, au cours de l'expérience, faire succéder deux gaz différents, par exemple l'oxygène à l'hydrogène, ou réciproquement. On peut aussi, par déplacement, recueillir les gaz qui pourraient se dégager, tels que l'acide carbonique des bicarbonates, l'oxygène de l'eau oxygénée, etc.

Plusieurs éléments semblables peuvent être disposés en série, et il est facile de faire circuler le même gaz dans tous, de façon à réaliser l'identité de leurs atmosphères.

En opérant comme il vient d'être dit, le gaz qui con-



stitue l'atmosphère de la pile est le même pour les deux iquides. Mais il est facile de mettre chacun de ces liquides séparément en contact avec un gaz différent (/1g. 2). Il

suffit, en effet, de munir le vase poreux d'un bouche spécial pourvu de deux trous. Le tube à gaz destiné a vase poreux traverse successivement le bouchon du flaco et le bouchon du vase poreux pour pénétrer dans ce vase à la surface du liquide; puis ce gaz ressort par un autrube disposé au ras du bouchon du vase poreux, et traver sant ensuite le bouchon du flacon. — On réalise amsi dan le vase poreux une atmosphère d'hydrogène, d'oxygène o d'azote. — Des dispositions analogues permettent de composer avec tel gaz qu'on juge à propos l'atmosphère du vase extérieur. Plusieurs éléments semblables peuven être disposés en série, etc.

Au lieu de séparer les deux liquides au moyen d'ur vase poreux, on peut remplacer ce dernier par un diaphragme perméable, disposé verticalement, ou même liorizontalement, et sixé aux parois du vase qui joue le rôle d'élément de pile.

Dauxième système. — Éléments à liquides superposés.

J'ai constitué des éléments de pile sans vase poreux etsans diaphragme, à l'aide d'une disposition très simple, qui consiste à profiter de l'inégale densité des deux liquides réagissants pour les superposer.

Dans un vase à fond plat on verse d'abord le liquide le plus dense; puis, à l'aide d'une pipette, on fait écouler lentement à sa surface extérieure le liquide le plus léger. On a soin de produire ces écoulements avec la moindre vitesse possible et sans faire pénétrer le second liquide au-dessous de la surface du premier; ce à quoi l'on réussit par certains artifices. Par exemple, en dirigeant le jet de la pipette lentement et obliquement le long de la paroi verticale du vase; ou bien encore, en déposant à la surface supérieure du liquide le plus dense une feuille mince de papier buvard, qui rompt le jet et sépare les deux liquides, ceux-ci ne se mélangeant que par imbibition. On enlève ensuite la feuille avec précaution.

Quant aux deux pôles, on pent les disposer de la façon suivante : l'une des lames de platine étant soudée à l'extrémité d'un fil du même métal, on soude a son tour ce fil dans l'intérieur d'un tube de verre capillaire. Le premier liquide étant versé dans le fond du vase, on y plonge la lame, inclinée au besoin de façon à toucher le fond, on s'arrange pour que la surface libre du liquide soit en contact seulement avec le tube de verre récepteur, lequel est maintenu vertical. Le liquide supérieur ayant été déposé ensuite, l'autre pôle y est installé de même, sans autre précaution que d'immerger la lame de platine qui le constitue : par exemple, en la plaçant horizontalement, ou presque horizontalement, au-dessous de la surface supérieure de ce dernier liquide.

On construit de la même façon plusieurs éléments consécutifs, en assemblant leurs pôles respectifs convenablement.

Cet ai rangement a l'avantage de mettre les deux liquides en contact sur une grande surface; il convient surtout pour deux liquides qui ne réagissent pas immédiatement. En effet, avec un acide et une base, la chalent dégagée au contact détermine des courants et un mélange rapide des deux liqueurs.

Troisième système - Élements à siphon.

Une disposition plus facile a régler consiste à placer les deux dissolutions dans deux vases distincts, à des niveaux différents, et à faire écouler l'une dans l'autre, à l'aide d'un siphon de verre muni d'un robinet de verre. Le tube du siphon doit avoir une section notable, par exemple 3mm à 4mm de diamètre intérieur, afin que le mélange se fasse en proportion suffisante et sans actions capillaires. Il est nécessaire que l'orifice inférieur du siphon soit immergé dans le second liquide; l'écoulement goutte à goutte donnaut lieu à un système de mélange discontinu. Pendant toute la durée de l'écoulement, il convient de faire agiter continuellement par un aide le liquide inférieur, au moyen d'une bagnette de verre dur, non plombeux, c'est-à-dire isolante, afin de rendre à chaque instant ce liquide aussi homogène que possible.

Autrement le liquide qui s'écoule d'en haut tombe au fond, s'il est plus dense ou remonte à la surface, s'il est plus léger. Dans tous les cas, sans cette précaution il n'y a pas homogénérée dans le liquide inférieur; par suite, la force électromotrice et l'intensité sont imparfaitement définies. En opérant autrement, il ne serait pas difficile d'avoir une couche supérieure à réaction acide et une couche inférieure à réaction alcaline. Ce sont la des conditions qu'il faut soigneusement écarter de toute expérience exacte.

Les pôles de platine sont disposés comme à l'ordinaire. Il convient cependant d'éviter avec grand soin que les fils et lames constitutives des pôles touchent les parois de verre des vases, et surtout que ces lames, ou les fils de platine qui les soutiennent, touchent le siphon; la conductibilité propre du verre humide et particulièrement celle d'un verre plombeux, tel que le cristal, tendant alors à abaisser le potentiel, souvent dans une proportion bien plus grande qu'on n'aurait été porté à le croire, comme je l'ai reconnu. L'emploi d'un flacon bitubulé, comme vase inférieur, présente à cet égard quelque commodité; mais il se prête moins bien à une agitation continuelle.

Les éléments de ce genre se prêtent aisément à la disposition en série. Leur inconvénient principal consiste dans la promptitude avec laquelle varie la composition du liquide inférieur et dans l'absence de réciprocité des deux opérations qui consistent à placer tour à tour chacun des liquides dans le vase supérieur pour le faire écouler dans l'autre vase. J'ai déjà insisté sur ce point (p. 147).

§ 2. — Vérification de l'existence d'un cotrant électrique continu.

La construction des éléments de pile étant ainsi définie, le premier point qu'il convient de vérifier, c'est qu'il s'agit de piles véritables, c'est-à-dire de systèmes susceptibles de produire un courant électrique continu, d'intensité mesurable, et non de systèmes de corps offrant simplement une différence de potentiel, telle que celle qui existe entre deux métaux mis en contact, par exemple; différence que la jonction des pôles ferait tomber à zéro, faute d'une réaction continue, - chimique, physique, on mécanique, - susceptible de régénérer saus cesse l'énergie indispensable pour l'entretien d'un courant électrique. Les procédés à l'aide desquels j'ai constaté la production d'un semblable courant sont précisément ceux par lesquels j'ai mesuré l'intensité; ils sont fondés sur l'emploi d'un galvanomètre. Je les signalerai tout à l'heure dans le paragraphe relatif à la détermination de ces intensités. Je me bornerai a rappeler ici que j'ai constaté expérimentalement, d'une façon positive, l'existence d'un courant continu et mesuré la force electromotrice correspondante pour plus de 120 genres d'éléments de pile à deux liquides, de compositions différentes. Les détails de ces mesures seront donnés plus loin, au Volume actuel. Il ne santait donc s'élever aucun doute à cet égard pour les piles étudiées dans les présents Mé-In Oires

§ 3. — MESURE DE LA FORCE ÉLECTROMOTRICE.

On a mesuré la force électromotrice par la méthode connue de dérivation, en employant deux boites de résistances susceptibles d'indiquer les dix-millièmes de volt, et en se conformant au dispositif de M. Bouty. On opposait les éléments de pile à 1, 2, 3, 5 éléments Daniell, suivant les cas. Après l'introduction des liquides dans leurs vases

respectifs, on attendait quelques minutes, afin d'établir un régime régulier d'osmose ou de mélange; puis on fermait le circuit. Mais on ne le maintenait fermé que es pendant le temps structement nécessaire pour exécuter les mesures. Chaque lecture était faite ainsi deux ou trois fois.

est nécessaire, attendu que la force électromotrice caracté—
ristique de chaque pile ne se manifeste pas toujours du premier coup, et qu'il faut un certain temps, parfois notable, pour y parvenit; je citerai tout à l'heure quelques chiffres à cet égard. Cependant, une étude convenable a établi le développement d'une force electromotrice proprement dite, susceptible d'atteindre une limite spécifique et définie, pour chacun des systèmes de pile que j'ai envisagés. Elle l'a établi, dis-je, au même titre et sous les mèmes réserves que la pile de Volta primitive (zinc-cuivre et eau acidulée) et analogues; c'est-à-dire tant que la composition du système initial n'éprouve pas de notables variations.

Une fois cette limite atteinte dans mes piles, les variations de la force électromotrice demeurent assez lentes, pour ne pas être sensibles pendant la durée de quelques minutes; pourvu, bien entendu, que le circuit ne reste fermé que pendant quelques secondes, au moment de chaque mesure. Autrement les variations dues à la polarisation peuvent devenir notables, ainsi que celles qui résultent de l'epuisement chimique des composants.

Un certain nombre de mesures ont été faites concurremment sur une même pile, avec le galvanomètre d'Arsonval et avec l'éle ctromètre capillaire Lippmann, les résultats — : ont été, comme on devait s'y attendre, identiques, dans les limites d'erreur.

Les calculs ont été établis d'aptès la détermination de la valeur actuelle des éléments Daniell employés; valeur qui peut varier, comme on sait, entre 1^{vol.}, 06 et 1^{vol.}, 12, suivant la concentration et la température.

PILES PAR L'ACTION DE DEUX LIQUIDES SALINS. 171

Le volt a été admis comme répondant à 23 Gat, 6 sensi-

Sans plus insister, j'arrive à un certain nombre d'exemples, c'est-à-dire de déterminations numériques destinées à bien définir la grandeur des forces électromotrices caractéristiques de chaque système de piles.

I. Acide sulfurique

 $(1^{\text{mod}} = 2^{\text{eq}} = 10^{\text{l}})$

et soude

 $(1^{m/a} - 1^{eq} - 5^1)$. NaOH SOM.

1° Vases poreux. — Acide : 250°m², vase extérieur, pôle + ; soude : 50°m², vase intérieur poreux, pôle —.

Les déterminations ont été faites en garnissant 12 éléments de pile et en attendant quelque temps, afin que l'imbibition fût suffisante. On a exécuté les mesures sur un ensemble de 2 éléments, jusqu'à ce que la valeur obtenue devînt à peu près constante : ce qui avait en lieu, d'ailleurs, au bout de peu de temps en juillet 1901, la température étant alors voisine de 25° et l'atmosphère extérieure sèche. Mais la constance s'établissait plus lentement en 1902, avec une atmosphère très humide.

Ou a opéré en 1901 sur quatre échantillons distincts de la pile précédente (acide sulfurique — soude) construits à des époques différentes. On a trouvé ainsi la valeur de E (force électromotrice observée pour un élément), amenée à un état de stabilité relative, soit :

$$E = o^{\text{volt}}, 5^{\perp}; o^{\text{volt}}, 56; o^{\text{volt}}, 60; o^{\text{volt}}, 62.$$

En général, les nombres publiés dans le présent Mémoire, sur les différents systèmes soumis à mes études, ont tous été consignés d'après plusieurs déterminations, obtenues sur des échantillous distincts construits à des époques différentes.

J'ai cru devoir reprendre en juin 1902, vers la température de 15°, dans des conditions hygrométriques très défavorables, les mêmes déterminations, en notant cette fois plus en détail la succession des valeurs observées, lesquelles ont exigé un temps notablement plus long que l'année précédente pour arriver à la limite. Voici ces valeurs observées d'ailleurs également sur quatre échantillons différents. Le circuit était fermé chaque fois, je le répète, seulement le temps nécessaire pour faire les lectures, afin de prévenir, autant que possible, les variations attribuables à la polarisation, dont l'intervention est assez active dans cet ordre de piles.

On oppose I Daniell à 2 éléments SO⁴H² + NaOH. On immerge les vases poreux dans le vase extérieur, à 11^h du matin. Le voltage monte continuellement. Les chiffres qui suivent sont calculés pour 1 élément de pile.

1° Vases poreux. A 11^h5^m; o^{voi}, 36; — à 11^h10^m; o^{voi}, 39; — à 11^h22^m; o^{voii}, 41; — à 11^h44^m; o^{voii}, 44; — à 12^h6^m; o^{voii}, 47; — à 2^h46^m; o^{voii}, 51; — à 3^h4^m; o^{voii}, 53.

2º Autre expérience, toujours avec vases poreux. A 11h50m: 0volt, 37; - à 12h7m: 0volt, 43; - a 2h49m: 0volt, 52.

Lorsqu'on prolonge l'expérience trop longtemps, le voltage finit par baisser, lentement d'ailleurs; tant en raison des changements de composition des liqueurs que de la polarisation, produite au cours de ces épreuves réitérées avec fermeture de circuit.

A fortiori la sermeture prolongée du circuit fait-elle tomber le voltage. Mais ceci sera étudié dans une autre partie du présent Mémoire, relative aux intensités.

3° Expérience sans vase poreux, avec siphon et robinet de verre; 2 éléments de pile. Au moment où l'on ouvre les robinets, on a trouve E, force électromotrice, calculée pour 1 élément : o^{vol1}, 58.

Le circuit ayant été fermé pendant 5 minutes pour des mesures d'intensité, aussitôt après on a mesuré de nouvean la force électromotrice et trouvé

E - oven, 61.

4º Autre pile du même genre sans vase poreux : au début, en opérant sur 6 éléments, on trouve E calculé pour 1 élément : ovolt, 52.

Ces petites inégalités proviennent en grande partie de la disticulté de maintenir les piles parfaitement isolées, surtout en temps humide.

En tout cas, on voit que la pile dont il s'agit tend à acquérir, par le repos à circuit ouvert, une constitution qui répond à une force électromotrice caractéristique et déterminée, voisine de ovoit, 60.

Résumons plus brièvement des expériences analogues, exécutées sur d'autres systèmes.

II. Soude et chloruse de sodium : NaOH + NaCl.

Vases poreux. Chaque corps pris sous la concentration :

169 51. NaOH, 50cm, vase poreux intérieur, pôle —,
NaCl, 250cm, vase extérieur, pôle —.

L' Expériences de 1901, a la température de 25°, E calculé pour 1 élément, avec des échantillous dissérents: 0^{volt}, 33; 0^{volt}, 35; 0^{volt}, 40; 0^{volt}, 40; 0^{volt}, 41.

2° Expériences de 1902, à 15°: E mesuré immédiatement : 0^{voit}, 31. Demeure à peu près constante pendant 45 minutes.

3º Autres essais, 1902, sur 6 éléments : E calculé pour élément : o'olt, 30.

4º Essai en 1902. Mélange sans vase poreux; avec cobinet et siphon, E : ovolt, 30.

III. Chlorure de sodium et acide chlorhydrique

Na Cl + H Cl,

v ases poreux.

1' Expériences de 1901, à 25°. E: 0 volt, 13.

2° Expériences de 1902, à 15° et à 5^h43^m. E: o^{volt}, 085; — 5^h56^m: o^{volt} 12; — 6^h15^m: o^{volt}, 12.

Autre expérience : au début, E : ovolt, 135; — après 9 minutes : ovolt, 12; — après 40 minutes : ovolt, 13 = IV. Acide sulfurique et sulfate de soude :

$$SO^{4}Na^{2}+SO^{4}H^{2}$$
.

Concentrations comme ci-dessus.

1º Expériences de 1901, vases poreux: E calculé por 1 élément : 0 volt, 20; 0 volt, 23; 0 volt, 24.

2º Expériences de 1902. Vases poreux : 4h19m ovolt, 18; — 4h25m : ovolt, 24; — 4h30m : ovolt, 24.

Puis la sorce électromôtrice baisse, par dissusson empeut-être variation de polarisation. 4^h50^m: 0^{volt}, 20.

3º Expérience de 1902. Mélange opéré sans vase poreusavec : obinet et siphon. L'acide versé dans le sel. E : ovolt, 2

V. Acide lactique et bicarbonate de soude

$$CH Na O^3 + C^3 H^6 O^3$$
.

Vases poreux.

- 1º Expériences de 1901. E: ovolt, 18; ovolt, 20; ovolt, 10
- 2º Expériences de 1902 : ovolt, 22; après 22 heure. < (circuit ouvert), ovolt, 23.
- VI. Chlorure de sodium sur deux concentrations-(NaCl+10H2O), vase intérieur poreux, pôle + \gtrsim (NaCl+200H2O), vase extérieur, pôle —.
- 1º Expériences de 1901, 25º, saites par trois expérimentateurs disserts sur des échantillons distincts. E: 0^{volt}, 12.

En juillet 1901, une série de 24 éléments, opposés à 3 Daniell, ont fourni une force électromotrice totale de 2^{volts}, 88; soit o^{volt}, 12×24; — 24 autres éléments préparés en même temps ont donné: 3^{volts}, 16, soit 0, 13×24. Ces résultats sont conformes à ceux qui peuvent être obtenus sur 2 éléments seulement. Mais il faut un certain temps pour arriver à cette conformité. Au début il y a des diversités considérables entre les groupes divers d'éléments pris deux à deux. En voici des exemples.

2º Expériences de 1902, 10°, ou opère sur 2 éléments. E calculé à 3h12m, pour 1 elément : 0^{volt},03; 3h24m : 0^{volt},07; — 3h44m : 0^{volt},09; - 5h, 0 olt, 10; - 5^h55m : 0^{volt},12.

3' Autre essai : $5^{h}43^{m}$, E : $6^{v_{olt}}$, 685; — $5^{h}45^{m}$: $6^{h}15^{m}$: $6^{h}15^{m}$: $6^{v_{olt}}$, 12.

Ces variations me paraissent attribuables principalement à l'état hygrométrique de l'atmosphère. En tout cas, on voit que le système tend vers une force électromotrice déterminée, tant que sa composition intérieure ne varie pas trop.

(° Dissolution étendue, superposée sur une large surface à la dissolution concentrée. Le pôle inférieur (lame de platine) est soudé à un fil de platine, soudé lui-même dans un tube de verre vertical qui traverse les deux dissolutions.

Réaction immédiate : ovolt, to.

Ce chissie, un peu plus faible que ovel, 12, s'explique en remarquant que, dans les conditions actuelles, la dissusion s'opère rapidement; aussi après 2 minutes le voltage tombe à ovel, 09; après 3 minutes, à ovel, 08, etc.

En résumé, et sans citer d'antres exemples, toutes les expériences concourent à établir l'existence d'une force électromotrice définie, susceptible d'atteindre une valeur maxima par un mélange convenable, tant que la composition du système varie peu; sans cependant constituer une force électromotrice définitive absolument constante. En un mot, elle est assimilable à celle de l'élément fondamental de la pile de Volta primitive, laquelle n'était pas constante.

§ 4. — DÉTERMINATION DE L'INTENSITÉ DU COURANT.

Je me suis attaché à constater l'existence d'un courant continu, bien déterminé, sur les piles spéciales fondées sur les réactions salines, cette existence ayant été contestée.

J'ai mesuré en même temps l'intensité de ce courant et valeur de la force électromotrice, au début et à la sin e essais, en fermant le circuit et en opérant avec une rés tance extérieure connue.

Au moment de la clôture du circuit, les variations d' tensité sont d'abord rapides, mais, au bout de 4 à 5 n nutes, l'intensité varie à peine dans la durée de 1 minu Je donnerai les nombres observés. Quant aux forces éle tromotrices correspondantes, elles ont été mesurées tan à circuit fermé, tantôt à la limite de l'état statique, c'e à-dire avec un circuit ouvert depuis un instant; ces de valeurs étaient peu différentes, d'après l'observation.

On déduit de ces données la résistance intérieure de pile et le poids de l'hydrogène qu'elle serait susceptible produire pendant une minute, dans un voltamètre renf mant soit de l'acide sulfurique étendu, soit cet acide adtionné de pyrogallol. On a fait spécialement ces évaluatic pour le moment où l'intensité du courant ne variait p que lentement, conditions où la force contre-électron trice a été déterminée.

Indiquons d'abord le principe de ces calculs.

Soit E la force électromotrice de la pile mesurée; c'e à-dire $\epsilon \times N$, ϵ étant celle d'un élément et N le noml des éléments.

R = résistance extérieure connue, laquelle est la som de la résistance métallique (interposée pour rame l'image du miroir du galvanomètre sur l'échelle entre limites convenables) et de la résistance du galvanomè d'Arsonval employé : cette dernière valait 205 ohms de le cas présent.

L'échelle est placée à une distance de 104cm du gal nomètre.

Une division de l'échelle répond à rampère 2000 000.

Dès lors, pour n divisions mesurées, l'intensité

courant de la pile

et

$$1 = \frac{n \operatorname{amperes}}{200 \cdot 000}.$$

On sait qu'un ampère correspond à un dégagement de 08,037 d'hydrogène par heure; soit 0^{mg}, 62 par minute.

Soit p - x - résistance intérieure de la pile; on l'a calculée d'après la formule connue

$$E = I(R - x), \quad r = \frac{E}{I} - R + \rho$$

Lorsqu'on ferme le courant sur le voltamètre à eau acidulée, avec des électrodes de platine constitués par des bouts de fil gros, très courts et très rapprochés, la résistance du voltamètre étant négligeable, l'intensité du courant qui determine l'électrolyse de l'acide sulfurique étendu sera

Pour le voltamètre, avec ad litton de pyrogallol

$$i = \frac{E - o.8}{e};$$

rvolt, 6 étant une force électromotrice un peu plus que cessaire pour décomposer l'eau acidulée;

Ovoit, 8 la force électromotrice nécessaire pour décom-Poser cette même eau additionnée de pyrogallol.

Le débit electrolytique, calculé pendant : minute et estimé en milligrammes d'hy leogène :

$$\delta = \iota \times 0.62$$
 pour le premier cas,

$$\delta = i' \times 0, 6a$$
 pour le second cas.

Observons que, s'il existe une grande megalité entre R et æ, et si n varie peu à peu, le calcul de x fournit des valeurs dont le degré d'approximation dépend du rapport de R à x et de la grandeur de n. De même pour les valeurs de I.

Inn. de Chim et de Phys., 7º serie, t. XXVII. (Octobre 1902.)

Je décrirai seulement quelques-unes de mes expériences, envisagées comme types, me bornant à transcrire les conclusions des autres.

- I. SO4 H2 + Na OH.
- 1º Vases poreux. Concentration et disposition définies plus haut (p. 168).

6 éléments :

On ferme le circuit. Le galvanomètre varie d'abord rapidement. La déviation commence à être observable au bout de 2 minutes : $n = 28^{div}$; après 3 minutes : 22^{div} , 5; après 4 minutes : 19^{div} ;

A ce moment, $E = e^{volt}$, g8 = o, 33×6 .

Intensité du courant sermé sur un voltamètre à acide sulfurique étendu (dont la résistance est négligeable) :

oamp, 000 0065; puis oamp, 000 0018,

sur un voltamètre avec pyrogallol :

oamp, occorro; puis camp, cococoso.

Débit électrolytique, exprimé en milligrammes d'hydrogène par minute, avec la résistance p :

Voltamètre à SO⁶H².... o^{mg},00000040 après 2 minutes.

» ... o^{mg},0000011 après 4 minutes.

Le même avec pyrogallo!... o^{mg},0000062 et o^{mg},0000031.

Les dernières valeurs sont celles qu'il convient surtout d'envisager, en raison de la chute graduelle de la force électromotrice. PILES PAR L'ACTION DE DEUX LIQUIDES SALINS. 179

Le circuit a été ouvert apres la dernière mesure, relative à E = 1,98.

On a poursuivi l'expérience, afin d'observer la marche de la pile.

An bout d'un quart d'heure de repos (15 minutes), le voltage était remonté à $0.43 \times 6 = 2^{\text{volts}}, 58$.

L'énergie intérieure, en partie épuisée par la production du courant pendant 5 minutes, s'était donc régénérée, par le fait de la réaction chimique.

On a sermé de nouveau le courant et déterminé les intensités. Je me bornerai, pour simplifier, à indiquer le nombre de divisions de l'échelle du galvanomètre.

Après 2 minutes : 18^{div} ; après 3 minutes : 15^{div} , 5; après 4 minutes : 13^{div} , 5; après 5 minutes : 12^{div} , 5. A ce moment : $E = 1^{\text{volt}}$, 56 = 0, 26×6 .

Il y avait donc encore un courant régulier, avec intensité définie, quoique décroissante.

Le circuit ayant été ouvert : au bout de 7 minutes, le voltage a remonté à $0.32 \times 6 = 1^{\text{volt}}, 92$; au bout de 1 heure, 2^{vol} , $46 = 0^{\text{volt}}, 41 \times 6$.

On a fermé pour la troisième fois le courant et déterminé les intensités.

Après 3 minutes : 19^{div}; après 4 minutes : 11^{div}; après 5 minutes : 9^{div}; après 7 minutes 8^{div};

$$E = 1^{\text{velt}}, 68 = 0^{\text{velt}}, 28 \times 6$$

E remonte en 1 minute à 1 11,74.

A ce moment, c'est-à-dire après 3 heures écoulées depuis le commencement de l'expérience, dont 20 minutes de circuit fermé, le titre de l'alcali avait diminué de 7 centièmes : soit 08,028 par élément; ce qui répondrait à 0^{mg}, 16 de soude par minute, équivalant à 0^{mg}, 004 d'hydrogène. Pour 6 éléments, ces valeurs équivalent à 0^{mg}, 024 d'hydrogène par minute; chissre de beaucoup supérieur au début électrolytique calculé d'après les intensités les plus fortes, celles du début.

D'où il suit que la fraction d'énergie chimique transformée en énergie électrique, dans la pile actuelle, estrès faible.

En poursuivant encore, le circuit étant resté ouvert on a trouvé que 36 heures plus tard il n'y avait plus n force électromotrice, ni courant. Mais à ce moment tout la soude était neutralisée, et le vase poreux contenait de l'acide libre, cependant sans que les deux liqueurs fussent parvenues à la même composition.

L'expérience précédente renserme l'histoire complète d'un élément, acide sulfurique + soude, constitué en séparant les composants au moyen d'un vase poreux.

2° Voici maintenant un élément constitué sans vase poreux, par l'écoulement de l'acide sulfurique

$$(SO^{\frac{1}{2}}H^{2} = 10^{1})$$

dans la soude (NaOH = 51), au moyen d'un siphon de verre à robinet, avec agitation incessante du liquide inférieur.

Ce robinet débite 16^{cm} par minute. Chaque vase contenait 600^{cm} de liquide. E = 0^{volt}, 58 par élément.

6 éléments: circuit fermé. Après 2 minutes: 30^{div} ; après 3 minutes: 24^{div} , 5; après 4 minutes: 23^{div} . A ce moment, $E = 0^{volt}$, 61.

L'énergie chimique a donc été entretenue consta¹² par l'effet d'un mélange rapide.

L'énergie attribuable à l'action chimique était ich d'après les analysés, équivalente à celle qui décomposerait l'eau en dégageant 05,020 d'hydrogène par minu ce. D'après les nombres observés, on voit ici, comme plus haut, qu'une très faible fraction de l'énergie chimique à été changée en énergie voltaïque. J'établirai plus le in que cette fraction est cependant suffisante pour décor poser l'eau dans le voltamètre, lorsqu'on emploie une per le constituée par l'acide sulfurique et la soude.

II. J'ai exécuté des expériences analogues avec les pil-

Fondees sur les systèmes suivants: SO'II² + SO'Na²; HCl + NaCl; acide lactique et bicarbonate de soude. La marche de ces piles a été analogue à celle de la pile SO'II² + NaOII. Toutes ont donné des courants continus, mais avec des forces électromotrices moindres et des intensités plus faibles; surtout les piles constituées par deux solutions de chlorure de sodium inégalement concentrées. La chute de la force électromotrice pendant le passage du courant est également assez rapide, et cette force tend pareillement a se rétablir plus ou moins lentement, lorsqu'on maintient le circuit ouvert.

Dans aucun cas, en opérant avec 6 éléments des systèmes (IV), les intensités n'ont été suffisantes pour que le calcul permît d'attendre les limites de sensibilité définies plus haut comme celles où l'action électrolytique extérieure devient appréciable dans le voltamètre, même avec l'aide et le concours du pyrogallol : résultat conforme d'ailleurs (voir § 5) à mes expériences directes. Ces piles n'en développent pas moins un courant électrique continu, sensible au galvanomètre et répondant à des forces électromotrices bien définies.

Il serait trop long de reproduire ici le détail de toutes ces observations. Cependant je crois utile de donner encore les expériences faites avec des piles constituées par la soude et le chlorure de sodium, NaOH + NaCl, soit seuls, soit avec le concours du pyrogallol et de l'eau oxygénée.

III. NaO + NaCl.

(1) NaOH (1^{eq} - 5¹, vase intérieur poreux, pôle -), NaCl (1^{eq} : 5¹, vase extérieur, pôle +). 6 éléments (en partie polarisés). E = 1^{volt}, 14 = 0^{volt}, 19 × 6; R = 4000^{ohms}.

Circuit fermé; après 2 minutes: 6div, 5; après 3 minutes: 5div; 4 minutes: 4div, 5; 5 minutes: 4div.

E tombe a ovolt, 60 - ovolt, 10 × 6.

Circuit ouvert; alors en 20 minutes E remonte $0,96 = 0^{\text{volt}}, 16 \times 6$.

Circuit fermé de nouveau. Après 2 minutes: 4^{div}; de 3 à 5 minutes: 3^{div}. E tombe à o^{volt}, 05.

(2) NaOH + NaCl. — Un autre essai a été exécuté avec des éléments sans vase poreux, dans lesquels le mélange du chlorure de sodium (vase supérieur) avec la soude (vase bitubulé inférieur) s'accomplissait par l'intermédiaire d'un siphon de verre à robinet.

6 éléments : $E = 1^{\text{volt}}$, $80 = 0^{\text{volt}}$, 30×6 . R extérieur : 400 ohms - Circuit fermé : on agite incessamment le liquide du vase inférieur -

Après 2 minutes: 15^{div} ; 3 minutes: 9^{div} ; 4 minutes: 7^{div} ; 5 minutes: 7^{div} , 5; E final: 0^{volt} , $90 = 0^{\text{volt}}$, 15×6 .

(3) NaOH + NaCl. Vases poreux. On ajoute du pyrogallol dans la soude.

6 éléments : 3^{volts} , $24 = 0^{\text{volt}}$, 54×6 . R extérieur : 54000 ohms - Courant fermé.

Cette fois, l'intensité est à peu près constante.

Après $\frac{1}{4}$ de minute: 69^{div} ; 2 minutes: 68^{div} ; 3 minutes: 67^{div} , 3 = 4 minutes: 67^{div} ; 5 minutes: 66^{div} , 5.

E final: 2^{volts} , $82 = 0^{\text{volt}}$, 47×6 .

En 10 minutes elle remonte à 3^{volts}, 12.

On ferme de nouveau le circuit.

Après 1 minute: 66^{div} ; 2 minutes: 65^{div} ,8; 3 minutes: 65^{div} ,5; 4 minutes: 65^{div} .

E final: 2^{volts}, 58. Circuit ouvert.

En 1 minute E remonte à 2^{volts}, 88.

Dans une troisième série de mesures consécutives, l'intensité répondait à 63^{div} qui n'ont pas varié en 4 minutes. E tombe à 2^{volts}, 4.

(4) NaOH + NaCl. On ajoute du pyrogallol dans la

piles par l'action de deux liquides salins. 183

6 éléments: (vods, 74 - oven, 79 × 6. Rextérieur: 54000 ohms.

A porès 1 minute. 89^{div}; 2 minutes: 88^{div}; 3 minutes 87^{div}, 2; 4 minutes: 87^{div}.

E final 4^{volto}, 70.

Ces nombres répondent à une intensité presque

§ 5. CONSTATATION D'UNE REACTION ÉLECTROLYTIQUE EXTÉRIEURE ET APPARENTE.

Arrivons à un autre ordre de questions, dont l'intérêt est considérable : il s'agit de l'action électrolytique extérieure des piles. Il s'agit maintenant d'exammer si des piles constituées par les mélanges d'acides, de bases et de sels, de l'ordre de ceux étudiés dans le présent Mémoire, sont susceptibles d'une action électrolytique extérieure et apparente sensible : je ne dis pas nulle, mais capable de produire un travail chimique extérieur visible, de s'andeur appréciable et continuellement reproduit.

Les réactions que je me suis attache à constater, à cet

Décomposition continue de l'eau acidulée par l'acide sulfurique, avec dégagement de gaz dans le voltamètre.

Décomposition de l'eau acidulée avec addition d'un corps susceptible d'absorber l'oxygène, tel que le pyro-Ballol, le formol, etc.

Décomposition d'un sel neutre, tel que le sulfate de sude, en acide et base libres.

Quoique les conditions de ces constatations soient conles, il n'est pas inutile de les préciser ici, en y ajoutant retaines données nouvelles.

On emploie comme voltamètre un verre contenant de cau acidulée par l'acide sulfurique, au dixième par exemple, avec des électrodes courtes et formées par les

extrémités de gros fils de platine, soudés à l'extrémité de tubes de verre recourbés verticalement, les fils étant prolongés de 15^{mm} à 20^{mm} dans l'intérieur du liquide, au lieu d'être coupés au ras du tube, comme on le fait quelquefois : ce sont les électrodes dites à la Wollaston. On les maintient aussi rapprochées que possible, afin de rendre presque nulles les résistances du liquide électrolysable, tout en évitant le contact des fils.

Le dégagement de l'hydrogène s'y fait en bulles, non seulement plus nombreuses que celles de l'oxygène, le volume dégagé étant double, mais en même temps plus sines; aussi l'hydrogène apparaît-il souvent un peu plus tôt que l'oxygène. Pour autoriser une conclusion certaine, la production des gaz doit se poursuivre d'une façon continue, et à partir des pôles, dès qu'elle a commencé à se manifester.

Comme contrôle, on sépare les électrodes à la Wollaston, on les agite et on les frotte, de façon à les débarrasser des gaz adhérents; puis on intervertit les pôles du voltamètre, afin de reproduire les effets en sens inverse. Chaque essai, d'ailleurs, doit être prolongé quelques instants, afin de saturer les électrodes avec les gaz qui doivent se dégager à leur surface, mais sans trop attendre, pour ne pas modifier sensiblement la composition générale des milieux dans la pile.

Ensin, pour obtenir des résultats plus sensibles, il convient de répéter les essais avec des électrodes à la Wollaston, plongés au sein de l'acide sulfurique étendu, dans un vase où l'on maintient le vide, à quelques millimètres près, pendant le cours de l'expérience. Ce résultat peut être réalisé en laissant ce vase en communication avec une cloche d'une dizaine de litres, vide d'air et munie d'un manomètre. On quadruple et quintuple ainsi le diamètre des bulles gazeuses. Pour donner une idée de la sensibilité du procédé, disons que le poids du gaz dégagé,

durant la fraction de minute nécessaire pour constater le phénomène, peut être voisin de quelques millionièmes de milligramme; sans cesser cependant de répondre à un dégagement bien visible dans le vide, dégagement continu, observable aux deux pôles.

Le poids même de chacune des fines bulles d'hydrogène visibles peut être évalué au-dessous d'un billionième de

milligramme, et même beaucoup plus bas.

Ces essais, dans les cas douteux et surtout quand les forces électromotrices semblaient insuffisantes, ont été poursuivis avec un voltamètre où l'on avait ajouté à l'eau acidulée quelques centimètres cubes d'une solution de pyrogallol, lequel absorbe l'oxygène, qui tend à se produire au pôle positif. Par suite on y manifeste des phénomènes d'électrolyse, avec une force électromotrice moitié moindre environ que celle qui détermine la décomposition de l'eau simplement acidulée, comme il va être établi.

En employant cet agent auxiliaire, et de faibles tensions électriques, l'hydrogène peut se dégager seul à l'état gazeux sur l'un des fils de platine. Dans les cas où l'électrolyse est assez active, l'autre fil se recouvre aussitôt d'un enduit noirâtre, résultant de l'absorption de l'oxygène par le pyrogallol; enduit qui se dissout d'ailleurs dans la liqueur par l'effet de l'agitation. Mais, dans les cas où l'action est trop lente, cet enduit n'apparaît pas. Quand la force électromotrice est accrue au delà d'une certaine limite, une portion de l'oxygène peut se dégager simultanément à l'état libre.

Pour bien définir ces effets il est utile de se tenir en garde, lorsqu'on opère dans le vide, surtout avec le pyrogallol, contre certains indices de sursaturation gazeuse susceptibles de se manifester sons l'influence des chocs et secousses brusques. A cette fin, il est essentiel d'attendre que tous les gaz dissous sous la pression normale aient été

dégagés par l'effet d'une pression réduite; puis de constater la localisation et la continuité du dégagement gazeux d'hydrogène au pôle négatif, enfin de vérifier que, lorsque ' l'on renverse les pôles, cette localisation est également intervertie. Dans tous les cas le phénomène doit être continu.

Définissons plus exactement les forces électromotrices mises en jeu dans de semblables essais.

On sait qu'un élément Daniell (zinc-cuivre) vaut 1 volt, 06 à 1 volt, 12, suivant les conditions de température et de concentration (25 Cal à 26 Cal).

Un élément zinc-cadmium vaut : ovoli, 35 (8Cal, 2);

Un élément zinc-platine platiné (dans l'acide sulfurique étendu) vaut : o'elt, 80 (19^{Cat}). Or :

1º La décomposition de l'eau acidulée par l'acide sulfucique, avec dégagement de gaz aux deux pôles, n'a pas en lien, même dans le vide, avec 1ZnPt + 2ZnCd, soit-

Mais elle a été manifeste, dès la pression o^m, 76, avec 2ZnPt, soit 1^{voit}, 60. Ces données sont conformes aux faits connus, ainsi qu'à la chaleur de formation de l'eau, 34^{Cal}, 5; laquelle règle approximativement la force électromotrice de décomposition.

2º La décomposition de l'eau acidulée et additionnées de pyrogallol a lieu avec dégagement d'hydrogène au pôle négatif seul avec 1 Daniell (1º01t, 06), avec 3 Zn Cd (1º01t, 05) et avec 1 ZnPt (0º01t, 80).

Mais elle n'a pas cu lieu avec 2ZnCd (ovolt, 70). Elle exige donc une force électromotrice correspondant à 18^{Cat} environ.

Les mêmes limites ont été trouvées en employant le formol, au lieu de pyrogallol.

La décomposition du sulfate de soude en acide et base peut être constatée à l'aide d'un petit tube en U, d'une capacité voisine de 4^{cm²} a 5^{cm²}, dont les deux branches, juxtaposées

st soudées entre elles, communiquent largement, un peu au-dessus de leur extrémité inférieure, par un orifice très court, circulaire, d'un diamètre de 2mm à 3mm. La liqueur doit avoir été teintée à l'avance, légèrement, d'une façon uniforme, à l'aide de quelques gouttes de tournesol limite. On y plonge deux lames de platine comme électrodes. Au bout de peu d'instants, ou de quelques minutes, on reconmait, s'il y a lieu, que la liqueur est devenue rouge dans l'une des branches, bleue dans l'autre. Ce caractère se manifeste nettement pour des poids de matière répondant un millième de milligramme d'acide libre. Il est penterre encore plus sensible que l'apparition des gaz dans les électrodes à la Wollaston; surtout si l'on prolonge les actions, en raison de cette possibilité de poursuivre l'expérience pendant 10 minutes à 15 minutes; tandis que durant ane action si lente les traces de gaz produites simultanément dans le liquide électrolysé se dissiperaient à mesure Par diffusion, sans devenir manifestes.

On peut également provoquer l'électrolyse du sulfate de soude à l'aide de forces électromotrices plus faibles, en ajoutant à l'avance, dans la totalité de la dissolution de sulfate de soude, quelques gouttes d'une solution de pyrogallol; les teintes des deux branches, d'ailleurs, ne sont pas alors les mêmes que sans pyrogallol et le virage est un peu moins sensible. Un seul élément Daniell suffit pour le manifester.

En opérant avec les précautions qui viennent d'être decrites, on réussit à mettre en évidence des traces à peine perceptibles d'électrolyse.

§ 6. — Analyse des produits contenus dans les piles pendant le cours de leur fonctionnement

Cette analyse a pour but de déterminer la relation qui existait, au cours du fonctionnement des piles, entre l'énergie chimique et l'énergie électrique développées au

sein de ces piles. Soit, par exemple, une pile constituée par l'opposition de la soude à l'acide sulfurique, au moyen d'un vase poreux. Au début, on pèse séparément le vase extérieur et le vase poreux, à of, i près; on remplit les deux vases séparément, le vase extérieur contenant 250º4 d'acide sulfurique étendu (SO1H2 = 101), c'est-a-dire 28, 45 SO4 H2, et le vase intérieur, 50° de soude étendue (NaOH = 51), c'est-à-dire os, 400 NaOH. La densité des deux liqueurs étant connue, et au besoin mesurée au densimètre, on connaît les poids mis en œuvre. Une partie des 50° intérieurs, un quart environ (13g à 146, en sus du poids du vase, d'après essai direct), est imbibée dans les parois du vase. On immerge le vase poreux, rempli de liquide alcalin au prealable, dans le vase extérieut, rempli de liquide acide. La combinaison de l'acide et de l'alcali s'effectue principalement dans l'épaisseur du vase poreux, où se forme d'abord le sulfate de soude. Mais pen à peu une partie de ce sel se dilue dans l'acide sulfutique, en constituant un sulfate avec grand excès d'acide; tandis qu'une autre portion pénètre dans le vase poreux, formant un mélange de sulfate de soude et de soude libre. L'étude exacte de la réaction peut et doit être faite dans deux conditions differentes, savoir :

1° Sans fermer le circuit, c'est-à-dire en étudiant seulement les effets de l'osmose ordinaire, cela à des périodes successives;

2º Avant de fermer le circuit de la pile, et au moment où on le rouvre au bont d'un intervalle de temps donné.

Pour opérer en toute rigueur, il convient de disposer un certain nombre d'éléments semblables, et d'en enlever un pour chaque analyse, cette analyse devant être exécutée de la façon suivante. Dans tous les cas, on doit analyser séparement:

1º Le liquide du vase extérieur;

2º Le liquide renfermé dans la capacité du vase poreux;

3º Le liquide imbibé dans le vase poreux;

en prenant le soin de mesurer exactement chacune de ces trois fractions.

A cette sin, on enlève d'abord le vase poreux intérieur et on le laisse égoutter pendant 2 ou 3 minutes, au-dessus du vase extérieur; puis on en déverse le contenu dans une éprouvette graduée, ce contenu étant d'ordinaire insérieur aux 50cm initiaux, à cause de l'imbibition. Si le liquide imbibé répondait uniquement au liquide initial, ce contenu devrait être réduit par là à 36cm on 37cm. En éalité, il est notablement plus sort, parce que l'acide a pénétré pour son propre compte. Quoi qu'il en soit, on pèse à mesure et séparément, toujours à 05,1 près, le vase poreux (déposé sur une soucoupe tarée) tout imbibé de liquide, l'éprouvette graduée et le vase extérieur : ce qui sait connaître les poids de liquide correspondant à ces trois fractions de matière.

On détermine au densimètre la densité des deux liquides libres, liquides dont le poids total est connu, ce qui en donne le volume, et l'on mesure, sur une fraction connue, soit 50cm pour le vase extérieur, 10cm pour le vase intérieur, le titre acide de l'un des liquides et le titre alcalin de l'autre. Si l'expérience a été suffisamment prolongée, les deux liqueurs sont acides.

Sur une autre fraction des liqueurs acides, on determine, par évaporation et calcination opérées avec les précautions connues pour éliminer l'excès d'acide, le poids du sulfate de soude neutre qu'elle renferme. Ce dosage, joint au titrage alcalimétrique, donne le rapport entre l'acide et l'alcali.

Les pesées ci-dessus permettent de calculer exactement les poids de ces deux composants dans le liquide du vase extérieur.

Cependant, sur une autre fraction de la liqueur alcaline, on ajoute un petit excès d'acide chlorhydrique étendu et l'on dose l'acide sulfurique dans la liqueur. Ce dosage, joint à celui de l'alcali, permet de calculer le rapport entre l'acide et l'alcali dans le liquide du vase poreux, et les pesées ci-dessus indiquent en définitive le poids des deux composants dans le liquide du vase intérieur.

Observons ici que, si l'expérience a été prolongée, une fraction de cet alcali peut avoir été changée en carbonate aux dépens de l'acide carbonique de l'air; fraction d'ailleurs qui n'est pas très considérable, si l'on a soin de clore même grossièrement le vase poreux. Cette complication n'existe d'ailleurs que lorsqu'on emploie des liqueurs alcalines.

3º Analyse du contenu imbibé dans le vase poreux. — Reste à examiner le contenu imbibé dans le vase poreux. Le poids en est connu, d'après les mesures précédentes. On dépose ce vase dans un vase cylindrique rempli d'eau distillée, 250cm² par exemple; on recouvre le tout; on laisse digérer pendant 1 ou 2 heures; on décante l'eau intérieure et extérieure au vase poreux; on répète quatre ou cinq fois cette double opération, ce qui enlève sensiblement la totalité du liquide imbibé à l'origine.

Ce liquide offre une réaction acide. On y dose sur une fraction : d'une part, l'acide sulfurique total, au moyen du sulfate de baryte, et, d'autre part, le sulfate de soude par évaporation à sec, etc.

En suivant la marche qui vient d'être décrite, on établits en toute rigueur, la relation entre l'énergie chimique et l'énergie électrique correspondante.

Toutesois, on peut procéder d'une saçon plus simple au début des expériences, en se bornant à déterminer perte du titre alcalin du liquide intérieur du vase poreu perte presque insensible au bout de quelques minutes, très sa ble même au bout de 1 heure. Au bout de ce tempe en esset, le titre alcalin, dans une expérience, avait bais seulement de sept centièmes, soit os, 028 NaOH neutre lisée.

PILES PAR L'ACTION DE DEUX LIQUIDES SALINS. 191

Comme exemple d'une expérience complète, je me ornerai à transcrire les résultats suivants, qui constituent bilan final d'une expérience, après 44 heures de réaction, tant en circuit fermé qu'en circuit ouvert.

Etat initial

		SO ⁴ H ² .	Na OH.
Vase extérieur	250em2	26, 45	O
Verre intérieur et			
vase poreux	50°°°	0	o#, 400

État final.

		S	O. Hs	Na OH combinée
		Lbre	combiné.	entièrement.
Vase extérieur	243 em*	1,73	o,26	0,200
Vase intérieur	43	0,07	0,23	0,170
Parois du vase poreux	14	0,12	0.04	0,030
		1,92	0,53	0,400
		2	, 45	

Pour juger de la répartition des composants dans les trois liquides, il convient de rapporter ces chissres à 10^{cm} de chacup d'eux:

	SO ⁴ H ²			
		Na OII		
	libre	combiné.	combinee.	
Vase extérieur	0,071	0,011	0,083	
Vase intérieur	0,016	0,053	0,010	
Parois du vase poreux	0,086	0,029	0,021	

On voit qu'au bout de ce temps nous sommes encore floignés d'une répartition uniforme, le vase extérieur contenant un excès considérable d'acide libre, tandis que lans le vase intérieur l'acide combiné domine.

J'ai cru utile de donner ces types d'analyse, que l'emloi du vase poreux complique beaucoup. Il est clair que, praqu'on supprime le vase poreux dans les piles, la marche l'analyse devient beaucoup plus simple.

RECHERCHES SUR LES PILES FONDÉES SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DE DEUX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

TROISIÈME MÉMOIRE.

SUR LA LIMITE D'INTENSITÉ DU COURANT D'UNE PILE QUI CORRES-POND A LA MANIFESTATION D'UN DÉBIT ÉLECTROLYTIQUE APPARENT DANS UN VOLTAMÈTRE.

En même temps que l'on détermine l'intensité du courant produit par une pile, il convient de comparer la grandeur de cette intensité avec la valeur limite susceptible de fournir un débit électrolytique apparent, c'està-dire tel que les produits de l'électrolyse ne soient pas dissimulés par les phénomènes de diffusion, polarisation et autres.

A cette sin, je vais d'abord examiner le débit d'une 1> île bien définie, et à force électromotrice constante, à sav oir celle d'une pile constituée par des éléments Daniell. On sait que 2 éléments Daniell décomposent l'eau acidu Iée par l'acide sulfurique, avec dégagement d'hydrogène d'oxygène, dans un voltamètre, la pile ayant une force électromotrice égale à 2 volts, 2 et la force contre-électr - 0motrice du voltamètre une valeur un peu insérieure 1 volt, 6 (p. 183). Cette dernière sera diminuée, si l'on plæce dans le voltamètre une substance susceptible d'absorb l'oxygène, le pyrogallol par exemple; la force contr électromotrice se trouvant alors réduite vers ovoit, 8, d'apr mes essais (p. 184): ce qui permet de constater un dég gement d'hydrogène visible avec un seul élément Danie On opère avec un voltamètre dont les deux pôles so constitués par des fils de platine, gros et courts, très ra prochés (voir p. 181).

La résistance du voltamètre est très faible dans ces

expériences ordinaires d'ébullition d'un liquide homogène ou d'une dissolution, c'est-à-dire par sa pression plutôt que par sa composition chimique (voir p. 208)

I. - Acide sulfunique étende seul.

I. Pression variable. En opérant sous la pression atmosphérique, à une température voisine de 15' (2 Daniells), j'ai constaté que des indices douteux de dégagement gazeux se manifestent avec une résistance de 7000 olims. Vers 3000 olims, on apérçoit une électrolyse continue lente. A 2000 olims, le phénon ène devient trèsuet -

TAR ES

D'après ces chistres, la dissérence des forces électromotrices de la pile et du voltamètre étant: 2,2 = 1,6 = 0 volt,6 = l'intensité est représentée par I = 0 amp, 0003, pour 2000 olims. Ce qui répond à un débit de 0 mg, 000187

d'hydrogène par minute,

En diminuant la pression, les bulles, répondant à un même poids d'hydrogène, deviennent de plus en plus grosses et par conséquent plus visibles. C'est ce que la théorie indique et que l'on observe. En effet, une bulle renfermant un même poids de gaz offre, sous la pression de o^m, 005, un diamètre cinq fois aussi grand environ que sous la pression atmosphérique : ce qui en accroît singulièrement la visibilité et l'aptitude à rompre la cohésion du liquide. Aussi aperçoit on alors des bulles qui répondent à un poids beaucoup plus petit.

En répétant l'expérience avec un voltamètre disposé dans un vase où la pression était réduite à om, 005, soit à 1/152 de la pression normale, et en opérant toujours avec 2 éléments Daniell, dont le circuit est fermé sur un voltamètre à acide sulfurique étendu, j'ai observé qu'aucun gaz n'est visible, la résistance extérieure variant de 100 000 ohms à 40 000 ohms. Vers 40 000 ohms, dégagement fent d'hydrogène, visible au pôle négatif. En coupant le circuit, ce dégagement cesse; ce qui est un

contrôle nécessaire. A 30000 ohms, dégagement gazeux net aux deux pôles.

D'après les chisses ci-dessus, en opérant sous une pression réduite au cent-cinquantième environ de la pression normale, le débit d'hydrogène en 1 minute commence à se manifester lentement sous une résistance de 40000 ohms. Cette valeur répond à I = 0° pp, 000015; c'est-à-dire, par minute, à un poids d'hydrogène voisin de 0° ,000010;

Avec 30000 ohms, ong, 000014; soit, vers la limite, là 2 cent-milliemes de milligramme.

Le volume de la bulle, estimé en fraction de centimètre cube, répond à des valeurs numériques et fois plus considérables, d'après la densité connue de l'hydrogène.

Le Tableau suivant résume toutes les observations faites sous dissérentes pressions.

L'acide sulfurique du voltamètre renfermait 1068 d'acide SO' Hⁿ par litre. — On indique la résistance extérieure R.

	Électrolyse	Electrolyse	Indices
Pression	pette	Jente	d'électrolyse.
GI .	otims	ohma	opura
0,760	2000	3000	7000 7
0,250	10000	20000	30000
0,050	20000	30000	40000
0,005	30000	10000	1)

D'après ces chiffres, la limite de pression à laquelle le dégagement gazeux est net répond à une résistance extérieure d'autant plus considérable que la pression est moindre; conformément à ce que l'on pouvait prévoir. L'étendue des variations est très notable; soit 1 à 15 dans les essais actuels, la pression ayant varié de 1 à 152, c'estadire dans une étendue dix fois plus considérable; mais les termes intermédiaires ne sont pas proportionnels.

Ce sont là, d'ailleurs, je le répète, des indications plutôt que des mesures; attendu que la détermination de ces limites ne comporte pas une grande précision, conformément aux observations faites dans la plupart des cas de sursaturation gazeuse, ce qui est la condition actuelle. La limite de résistance la plus élevée, relative aux indices d'électrolyse, est surtout incertaine.

Ces remarques et réserves étant faites, donnons le calcul des limites d'intensité et du débit d'hydrogène, évaluées d'après les résistances ci-dessus.

La différence des forces électromotrices de la pile employée et du voltamètre étant 2^{volts} , $24 - 1^{\text{volt}}$, $6 = 0^{\text{volt}}$, 64, les limites de l'intensité i et du dégagement d'hydrogène h (par minute) seront les suivantes, pour $t = 20^{\circ}$.

		Electrolyse				
		nette.	lente.			
Pression	o,760	$i = o^{amp}, ooo3(1)$ $h = o^{mg}, ooo19$	0,0002(2) 0,00013			
»		$i = o^{amp}, oooo6(1)$ $h = o^{mg}, oooo37(1)$	0,000032 0,000019			
))		$i = 0^{anip}, 00003$ $h = 0^{mg}, 000019$	0,00002 0,000015			
»	0,005	$i = 0^{amp}, 000021$ $h = 0^{ing}, 000014$	0,000013 0,000010			

2. Acide sulfurique seul. — Concentration variable.
— Sous la pression o^m, 760: t = 21°. 2 Daniells.

		Résis-	•	Hydrogèn <i>e</i>
	Elec-	tance		par
	trolyse.	extérieure.	Intensité.	minute.
Acide renfermant	nette	oh ms 2000 (³)	amp 0,00032	o,00019
par litre 3075	lente	3000	0,00021	0,00013
Acide renfermant	nette	2000	0,0003	0,00019
par litre 1068	lente	3000	0,0002	0,00013
par nure 100°	indices?	7000	0,0001	0,00005
Acide renfermant (nette	1000(3)	0,00064	\dots 0,00038
par litre 18	lente	3000(4)	0,00021	0,00013

⁽¹⁾ Gaz aux deux pôles $(H^2 + O)$.

⁽²⁾ Gaz surtout au pôle + (H2).

⁽³⁾ Gaz aux deux pôles $(H^2 + O)$.

⁽⁴⁾ Gaz surtout au pôle + (H2).

On voit que la concentration entre 2008 et 1008 d'acide n'influe guère sur les limites. Dans une liqueur très étendue, cependant, le dégagement cesse de se produire avic une résistance notablement plus faible. Ccci doit tenir plutôt à un changement dans la cohésion du liquide que dans la conductibilité. En effet, les résistances spécifiques des dissolutions d'acide sulfurique, déduites par le calcul des conductibilités mesurées par M. Bouty, répondraient, vers 18" à 20°, aux valeurs suivantes :

$$r = 2^{\text{ohms}}$$
, 48 pour la solution à 1* par litre $t = 2^{\text{ohms}}$, 64 p 9 9 5 m

Elles varient rapidement avec la température. Toutes ces résistances sont d'ailleurs à peu près négligeables vis-à-vis des résistances extérieures mises en jeu dans les présentes expériences.

Donnons encore une experience exécutée en électrolysant une dissolution de soude (206 NaOH = 11) dans le voltamètre, sous la pression om, 760. On opère avec 2 Daniells.

	Electrolyse				
	nette.	lente.	Indices.		
Resistance	500 ^{of ms}	1000°bis 8	Toporama		
Intensité	ounp,0012	o ^{amp} ,0006	00012		
Hydrogene par minute.	o ^{ng} , 0008	0 mg,0004	o ^{mg} ,00008		

La résistance spécifique d'une solution de soude renfermant 238 au litre, d'après les nombres de Kohlrausch, répondrait à gohms, 3, a 180. Ici l'accroissement de résistance Décifique correspond à l'abaissement de la limite.

3. Acide sulfurique seul. - Force électromotrice Leterminante variable.

La force électromotrice qui détermine une electrolyse continue dans un voltametre est, comme on sait, la difference entre la force électromotrice de la pile et la force

contre-électromotrice du voltamètre, laquelle est voisine de 1^{volt} , 6, soit $E_1 = E - 1$, 6.

J'ai fait varier cette force électromotrice déterminante depuis celle qui répond à 6 Daniells jusqu'à 2 Daniells, soit E, depuis 5^{volts} jusqu'à 0^{volt}, 6.

Au cours des expériences relatées dans le 7^e Mémoire, faites avec des éléments de pile différents, E, a même été réduit jusqu'à une valeur voisine de 0^{volt}, 1.

En ce moment je donne seulement les résultats obtenus par les éléments Daniell, sons deux pressions dissérentes.

1º Sous la pression normale om, 760:

·	Élec- trolyse.	Résistance extérieure.	Intensité limite.	Hydrogèn e par minute.
2 Daniells	nette	ohms 2000	amp 0,00030	mg 0,00019
$E_1 = o^{\text{volt}}, 6$	lente	/ 3000 à	(0,00020 à	o,00012 à
6 Daniells	nette	(4000 20000	0,00015 0,00025	0,00010
$E_1 = 5^{\text{volts}}, o$	lente	30000	0,00017	0,00010

2° Sous la pression om, 008:

	Élec- trolyse.	Résistance extérieure.	Intensité limite.	Hydrogène par minute.
		ohm s	amp	mg
2 Daniells	(nette	30000	0,000020	0,000012
$\mathbf{E_1} = \mathbf{o^{volt}}, 6$	lente	50000	0,000012	0,000007
6 Daniells	nette	200000	0,000025	0,000015
$E_1 = 5^{\text{volts}}, o$	lente	500000	0,000010	0,000006

On pe ut admettre que la limite, sous une pression donnée, est sensiblement la même, c'est-à-dire indépendante de la force électromotrice déterminante. Ce résultat est d'ailleurs conforme à la théorie.

II. - ACIDE SULFURIQUE ÉTENDU AVEC ADDITION DE PYROGALLOL.

Voici maintenant les expériences exécutées avec l'acide sulfurique étendu additionné de pyrogallol dans le voltamètre. On a opéré avec 1 Daniell.

1. Pression variable.

Acide sulfurique SO'H . 106g par litre, renformant en outre pyrogallol ($C^6 H^6 O^3$. 103); $t = 20^\circ$.

		Électrolyse.	Résistance exterieure,	Inten- sité i'.	Hydrogène par manute.
	m	nette	ohm; 2000	0,000,0	та О _л оон 1о
Pression	0,760	lente	(1000)	0,00008	0,00005
		(lente	a	à	à
			5000 {	0,00006	0,00004
	0.350	lente	8000	0,00004	0,000025
	17,210	1	10000	0,000032	0,000019
		lente Indices	10000	0,00003x	0,000019
ю	0,050	lente	30000	0,000016	0,000010
		Indices	[0000	2)	13
		lente	30000	110000,0	0,000006
13 G	0,005	lente	50000	0,0000064	0,0000038
		(indices	80000	ņ	

D'après ces nombres, la limite de pression pour laquelle le dégagement gazeux est net répond à une résistance extérieure d'autant plus considérable que la pression est moindre, de même qu'avec l'acide sulfurique sans pyrogallol. Les intensités limites avec le pyrogallol sont environ la moitié de celles que l'on observe sans pyrogallol; conformément à la relation des forces électromotrices nécessait es, soit 2, 2 — 1,6 = 0^{tot}, 6 avec le voltamètre à acide seul, actionné par 2 Daniells, et t, t — 0,8 = 0^{tot}, 3 avec le voltamètre à pyrogallol, actionné par un seul Daniell.

2. Acide sulfurique et pyrogallol. — Concentration variable. — Sous la pression om, 760; 1 Daniell; t == 21°.

1 º Acide SO H2 : 3078 par litre.

		Elec- trolyse	Résis- tance extérieure.	i' intensité.	Hydrogène par minute.
	gr		ohms	emp	шв
	50.	nette	5000	0,000064	0,000038
Py rogallol	50	lente	00001	0,000032	0,000019
	50 .	indices	20000	L.	>>
				0,000064	0,000038
Pyrogallol	10	lente	10000	0,000032	0,000019
	10	indices	20000	В	n

Les résultats sont à peu près identiques; le pyrogallo n'agissant que pour absorber l'oxygène, et se trouvan zen excès.

2° Acide SO4 H2: 106g par litre.

		Résis-			Hydrogène	
		Elec- trolyse.	tance extérieure.	<i>i</i> ' intensité.	par minute.	
	gr		ohms	amp	$\mathbf{m}\mathbf{g}$	
	10	nette	2000	0,00016	0,00010	
Pyrogallol	10	lente	5000	0,00006	0,00004	
	10	indices	8000	»	»	

La sensibilité paraît moindre avec cette proportion d'acide.

3º Acide SO4 H2: 18 par litre.

		Elec- trolyse.	Résis- tance extérieure.	i' intensité.	Hydrogène par minute.			
Pyrogallol (gr 10 10	nette lente indices	ohms 1000 2000 6000	amp 0,00032 0,00016 0,00005	mg 0,00019 0,00038 0,00003			
4º Acide: 1g par litre.								
	-	Elec- trolyse.	Résis- tance extérieure.	<i>i'</i> intensité.	Hydrogène par minute.			
Pyrogallol (gr 100 100	nette lente	ohms 500 2000 5000	amp 0,0006 0,00016 »	mg 0,0004 0,00010 »			

L'électrolyse se fait de moins en moins nettement sous une résistance donnée, lorsque l'excès de pyrogallol devient énorme : la présence de ce composé modifie sans doute la cohésion du liquide, et par suite la facilité du dégagement des bulles.

3. Acide sulfurique et pyrogallol. — Force électromotrice déterminante variable.

J'ai fait varier cette force depuis la valeur répondant à 6 Daniells jusqu'à 1 Daniell, soit E, depuis 5^{volts}, 8 jusqu'à 0^{volt}, 03.

Au cours des experiences du septième Mémoire, faites avec des éléments de pile différents, E₄ a été réduit jusqu'a o^{voti}, o.3.

En ce moment, je donne seulement les résultats obtenus avec les éléments Daniell sous deux pressions différentes.

1º Sous la pression normale o^m, 760:

	Elec- trolyse.	Resistance exterioure.	Intensite limite.	Hydrogene par monute.			
Daniell E = 0° 4, 3 Daniells E ₁ = 1° 4, 8	nette lente nette lente lente	2000 (000 (0000 50000	0,00016 0,00008 0,00015 0,00012	0,00010 0,0000) 0,00000 0,00007			
3º Sous la pression om, oob:							
	Elec trolyse.	Resistance exterioure.	Intensite bmite,	Hy trogene par manute.			
(Daniell L o' '3	nette, lente,	30000 50000	amp 0,000000 0,000000	0,000000,0			
6 Daniells	nette ! lente	500000 800000	0,000012	0,000007 0,000004			

L'intensité limite est sensiblement la même avec t et 6 Daniells sous une même pression; ce qui concorde avec le résultat obtenu sans pyrogallol dans le voltamètre.

III. - EXPERIENCE SUR UNE TRÈS FAIBLE FORCE ÉLECTROMOTRICE.

Les expériences precédentes son la relation qui existe entre l'intensité des courants voltaiques et la limite de manifestation de leur débit electrolytique ont eté contròlées avec des piles de composition d'flérente des élements Daniell et spécialement avec quelques unes dont la force électromotrice ne surpassait que de très petites quantités la force contre-électromotrice du voltamètre.

Je citerai notamment les expériences exécutees avec les de ments d'une pile dans laquelle le vase poreux intérieur fermait 50°° de soude (NaOH 5°), additionnée d'un quième de son volume de pyrogallol (C®H®O3 = 5¹);

tandis que le vase extérieur contenait 250° de chlorure de sodium (NaCl = 5¹), additionné d'un cinquième de son volume d'eau oxygénée (H²O² - 5¹). Les résultats numériques de cet essai sont exposés, en détail dans le septième Mémoire. Ils ont montré que les valeurs précédentes se vérifient également, dans le cas du voltamètre a acide sulfutique, avec une pile telle que la force électromotrice déterminante de réaction était voisine de o let, dans le cas du voltamètre à acide sulfutique additionné de pyrogallol, avec une pile telle que la force électromotrice déterminante de réaction était égale à o le cromotrice déterminante de réaction était égale à o le cromotrice déterminante de réaction était égale à o le cromotrice déterminante de réaction était égale à o le cromotrice déterminante de réaction était égale à o le cromotrice de très petite.

Tels sont les faits observés. Assurément, il serait fort inexact de prétendre qu'au-dessous de ces limites il n'y ait plus d'électrolyse; mais c'est le terme au-dessous duquel, dans les conditions où j'ai opéré, les gaz produits demeurent dissous. Si l'on prolonge la réaction, ils se dissuent sans manifestation apparente dans les espaces ambiants; ou peut-être s'y recombinent-ils peu à peu, par l'estet de la polarisation.

En abaissant davantage la pression, on irait sans nul doute plus loin.

En somme, et j'insiste, l'absence de résultat chimique apparent, avec certaines des piles à deux liquides que j'ai étudiées, piles dont les forces électromotrices peuvent ètre agrandies en fait, en augmentant le nombre des éléments jusqu'à des limites très supérieures à celles qui pro luiscut une electrolyse visible sous de faibles résistances extérieures; cette absence, dis-je, s'explique par les mesures qui viennent d'être prises avec des éléments Daniell. Elle doit ètre attribuée à la résistance intérieure du genre de piles à deux liquides que j'ai étudiées, résistance résultant surtout des phénomènes de polarisation. On doit attribuée sans doute aussi quelque rôle à la lenteur des réactions

déterminent la force électromotrice, par suite du clange très lent des liqueurs à travers le vase poreux; it il résulte de cette lenteur du mélange que l'intensité à réactions chimiques peut être insuffisante, le travail plaique qu'elles déterminent dans un temps donné étant op minime pour compenser les effets attribuables, soit à dépendition l'ente des gaz émis par les électrolyses dans almosphère superposée, soit au transport des ions vers surs électrodes et à leur recombinaison par transport a diffusion des corps dissous, c'est-à-du e à la polarisation à aux forces contre-électromotrices qu'elle développe. Dans la détermination de ces l'mites de manifestation de électrolyse, il n'y a pas une question de théorie électrique, usis une question de fait.

Observons ici, pour bien définir les résultats présents, ne s'il est vrai qu'un courant électrique, si faible qu'il soit, averse toujours un liquide conducteur, il paraît cepenant, - comme je l'ai établi par mes recherches sur la commaison de l'hydrogène et de l'oxygène avec le platine ('), tétal susceptible d'être employé comme électrode dans les Mes, il paratt, dis-je, que l'énergie chimique nécessaire t, en réalité, toujours présente pour commencer l'action, ais non pour l'entretenir : distinction capitale. En effet, énergie voltaique ne saurait donner lieu à une électrolyse etérieure continue, que si elle est entretenue par une éaction intérieure, également continue et susceptible de mintenir une force électromotrice dont la valeur surpasse me certaine limite (2). Autrement le renouvellement Energie, attribuable aux phénomènes de disfusion et malogues, est trop petit pour donner lieu à un travail Sectrolytique continu et manifeste; tandis que les actions de contact sont au contraire susfisantes pour établir une difference de potentiel entre les deux piles

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 5° s., t. XXX, p. 537, 1883.

⁽¹⁾ Annules de Chimie et de Physique, 5° s , 1 XXVII, 1882, p. 103,

Sans insister davantage à cet égard, bornons-nous à relever quelques chiffres, applicables à l'électrolyse de l'acide sulfurique au dixième dans le voltamètre; il s'agit des poids d'hydrogène dégagés en une minute, lorsqu'on opère vers les limites d'électrolyse nettement visibles.

		•			Le même
			Voltamètre		acide
			avec acide seul.		avec pyrogallol.
Pression:	: o ^m , 76o {	(Net	աց Օ,0001 ე	Net	mg O,00010
		Lent	0,00013	Lent	0,00004
»	o ^m , oo5	Net	0,000014	(Net	0,000006
		Lent	0,000010	Net	0,0000038

Ces chiffres montrent le degré de sensibilité du mode de détermination employé pour vérifier l'existence d'un débit électrolytique appréciable : ils nous serviront de termes de comparaison.

Entrons maintenant dans quelques détails plus circonstanciés, afin de bien établir la théorie des nouvelles piles que j'ai étudiées et la concordance entre le calcul et l'observation, relativement à leur débit électrolytique. Soit à le poids limite d'hydrogène susceptible d'être manifesté très nettement au bout d'une minute dans le voltamètre, sous une pression donnée (¹), λ_1 et λ'_1 se rapportant à l'acide sulfurique étendu sous les pressions omm, 760 et omm,005. Nous rappellerons que l'électrolyse de l'acide sulfurique étendu exige une force électromotrice voisine de 1 volt,6; tandis que λ_2 et λ'_2 se rapportent à cet acide additionné de pyrogallol, système dont l'électrolyse exige une force électromotrice voisine de 0 volt, 8.

Soit l'intensité du courant désinie par une division de l'échelle du galvanomètre dans les conditions indiquées ?

⁽¹⁾ La limite relative au début du phénomène est difficile à préciser elle serait à peu près deux fois plus faible, d'après quelques essais.

🎼 page 173 :

$$I = \frac{1 \text{ ampère}}{2 000 000};$$

Pour n divisions, I = n ampères ;

Le poids théorique de l'hydrogène mis en liberté pendant minute sera $\frac{n \times 6^{mg}, 62}{2000000}$.

Soient encore ston la force électromotrice d'un élément depile, et Ne celle de N éléments, mesurée au moment où l'intensité du courant qu'ils développent est représentée par n divisions de l'échelle; sous une résistance exterieure de R ohms.

Cherchons quelle est la relation entre les valeurs mesarées, de façon à voir si l'on peut en déduire le nombre minimum d'éléments susceptible de produire un débit électrolytique très nettement appréciable.

tétant l'intensité du courant que produit l'électrolyse dans le voltamètre à acide sulfutique étendu, et p la résistance totale du circuit, pile et voltamètre compris, on a la relation connue

$$i = \frac{N}{\rho} \frac{1.6}{\epsilon};$$

avec addition de pyrogallol dans le voltamètre :

La résistance du voltamètre étant négligeable par rapport à celle de la pile, dans les conditions de l'opération, per se réduit à la résistance intérieure de la pile; en admettant que celle-ci soit la même pendant l'électrolyse que pendant les mesures de l'intensité I du courant, sans que le voltamètre existe dans le circuit. Dès lors, on aurait

$$Ns = I(R \rho : \rho = \frac{N\epsilon}{I} - R,$$

et par conséquent

$$i = \frac{N\epsilon - 1.6}{N\epsilon} = \frac{N\epsilon - 1.6}{2000000} = \frac{1}{R}$$

En remplaçant 1,6 par 0,8, on a la valeur de i'.

L'intensité i étant exprimée en ampères, il suffira de multiplier le nombre obtenu par 0,62 pour obtenis le poids de l'hydrogène susceptible d'être dégagé pendant minute et de le comparer avec la limite \(\lambda\).

Quant à la relation qui existe entre la force électromotrice de la pile et le nombre de ses éléments, reportons-nous à la formule

$$I = \frac{N\epsilon}{\rho + R}$$

Si nous admettons e constant et p proportionnel au nombre d'éléments N,

$$\frac{\rho}{N} = K,$$

cette relation devient

$$1 = \frac{\epsilon}{K + \frac{R}{\hat{N}}}.$$

Il en résulterait que l'intensité I doit augmenter avec le nombre d'éléments. Mais cette conclusion est subordonnée à la constance de s : constance qui n'existe pas nécessairement, en raison de la polarisation. Suivant que s diminuera plus ou moins vite, pendant que le circuit est fermé, I pourra donc rester à peu près constant, ou tendre vers un maximum; lequel s'abaisserait quand le nombre des éléments augmentera. Il en sera de même de

$$i = \frac{N\varepsilon - 1.6}{KN} = \frac{\varepsilon - \frac{1.6}{N}}{K}$$

et de

$$\tilde{\ell} = \frac{\frac{o-8}{N}}{K}.$$

On voit par là que le débit électrolytique ne croît pas d'une manière nécessaire avec le nombre d'éléments et qu'il peut même cesser de se manifester, lorsque ce nombre augmente. L'expérience a vérifié ces conséquences, comme on pourra le voir dans un autre Mémoire.

On arriverait aux mêmes conséquences, si l'on admettait que la résistance intérieure de la pile, attribuable aux essets de la polarisation, croît plus vite que le nombre des éléments; ce qui résulterait d'ailleurs des nombres trouvés dans d'autres essais.

Il est possible que les deux ordres de phénomènes concourent à l'établissement d'un maximum.

Quoi qu'il en soit, les valeurs précédentes nous serviront comme termes de comparaison pour les nouvelles piles. Elles permettent, en effet, de prévoir l'aptitude à produire un débit électrolytique manifeste, pour une pile dont on connaît l'intensité de la force électromotrice et la résistance intérieure. Les chiffres calculés d'après les observations précédentes, faites sur des eléments Daniell, se vérifient assez exactement avec les nouvelles piles fondées sur l'action réciproque de deux liquides, comme il sera montré dans les autres Mémoires de la présente étude.

Ces résultats sont d'autant plus significatifs que des observations de débit électrolytique manifeste ont été consignées dans mes premières publications, à une époque où je n'avais encore déterminé ni les limites de sensibilité du débit électrolytique, ni les intensités de comant qui produisent les débits observés. La concordance des résultats observés devient par là singulièrement décisive.

RECHERCHES SUR LES PILES FONDERS SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DE DEUX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

QUATRIÈME MÉMOIRE.

SUR QUELQUES PHENOMENES DE POLARISATION VOLTAIQUE.

En étudiant les piles fondées sur l'action réciproque de deux liquides, on observe fréquemment des phénoment de polarisation, attribuables au conflit des réactions s multanées. Peut-être n'est-il pas inutile d'envisager ce qu' se passe dans les cas de ce genre. Au cours de l'électrolyss normale d'un acide ou d'un sel, on sait que les corps que jouent le rôle électropositif, tels que l'hydrogène (ou 📗 métal) et la base, se rendent au pôle négatif de la pile tandis que les corps qui jouent le rôle electronéganf, te que l'oxygène et l'acide, se rendent au pôle positif à la pile. La polarisation résulte alors de l'accumulation sur une électrode, ou à son voisinage, des éléments? composés correspondant à cette électrode; accumulation qui tend à développer une force électromotrice de sign contraire a celle qui y amène lesdits éléments et composé En d'autres termes, il existe une certaine réversibilité da les réactions qui déterminent la force électromotrice : rever sibilité facile à concevoir lorsqu'il s'agit de l'eau acidule décomposée avec mise a nu d'oxygène et d'hydrogène lesquels tendent à se recombiner aux pôles réciproquel ou bien encore d'un sel séparable soit en métal, oxygèt et acide, également recombinables; soit en acide et ba (cette dernière résultant elle-même de la combinaison de métal et de l'oxygène) également recombinables.

Une semblable réversibilité est plus incertaine dans le piles dont la force électromotrice est attribuable en part du pyrogallol; ou bien encore celles qui sont accomplies au sein de l'économie animale, en vertu de certaines chaînes de réactions aboutissant à la transformation finale du composé initial en eau et acide carbomque. Cependant dans ces piles on peut concevoir en principe la réversibilité et souvent en demontrer l'existence, si l'on envisage l'enchaînement des réactions successives. On conçoit, par exemple, que l'acide formique, l'un des corps qui manifestent le plus fréquemment des polarisations dans la pile, soit oxydé par l'oxygène provenant de l'électrolyse de l'eau au pôle positif, avec production d'eau et d'acide carbonique

CH2O + O2 = CO2 + H2O, reaction qui dégage + 670, 3 (tous corps supposés dissous, sauf l'oxygène);

tandis que l'acide carbonique est ramené, quoique plus difficilement, au pôle négatif à l'état d'acide formique par l'hydrogène électrolytique, en vertu de la réaction

CO* + H* = CH*O*: ce qui dégage + r^{Cat}, 7 (tous corps dissous, sauf l'oxygene).

On observe d'ailleurs que les réactions inverses, c'est-àdire dépolarisantes, exigent souvent un certain travail préliminaire, auquel peut concourir la nature des électrodes, telles que les pôles de platine; la vitesse relative des réactions et leur existence même étant subordonnées à ce travail préliminaire.

Il existe certaines actions où la réciprocité ne s'exerce que difficilement et sur une fraction seulement des corps mis en présence, et il en existe où il se produit des decompositions simultanées, indépendantes de l'électrolyse.

(1) Tel est, par exemple, le cas de l'eau oxygénée, séparable d'un côté par électrolyse directe en hydrogène et oxygene,

 $H^2O^2 = H^2 + O^2$,

ce qui absorbe -23(4), o pour 1 atome d'hydrogene mis a nu,

l'oxygène électrolytique se dégageant ainsi au pôle positif.

(2) Mais, d'autre part, l'eau oxygénée se décompose en eau et oxygène non électrolytique

en vertu d'une décomposition spontanée, exothermique, indépendante de l'électrolyse.

Or l'oxygène produit par ce genre de décomposition est susceptible de se produire partout à la fois dans les vases, au lieu de se manifester seulement sur une électrode.

- (3) Autour de l'électrode positive, la préexistence de l'oxygène tendra à annuler la force électromotrice qui y dégagerait ce même oxygène et, par suite, à polariser cette électrode.
- (4) Autour du pôle négatif, cet oxygène non électrolytique est rencontré par l'hydrogène, qu'il change en eau, avec dégagement de + 34^{Cal}, 5 par atome d'hydrogène.

Observons que la dernière réaction (4), parasite par rapport à la pile, ne peut se produire qu'en proportion de la première électrolyse (1), qu'elle tend à contre-balancer.

Ces essets sont particulièrement observables avec les forces électromotrices comprises entre des voltages équivalant a 23 Gal, 6 et 34 Gal, 5. Si la sorce électromotrice de la pile qui détermine la décomposition s'élève jusqu'à un voltage équivalent à 40 - 34 Gal, 5, ou supérieur, l'eau même sera normalement décomposée

HaO = Ha + O: - 34 cal, 5 pour un atome d'hydrogene.

Sans pousser plus loin cette discussion (1), bornonsnous à examiner les réactions les plus simples, parmi celles que j'ai eu occasion d'observer dans l'étude des piles fondées sur l'action réciproque de deux liquides.

En fait, si nous introduisons à la surface de l'électrode

^{(&#}x27;) Voit mon Memoire. Sur l'electrolyse de l'eau oxygence (Annales de Chimie et de Physique, 5' serie, t XXVII, 1882, p. 110).

négative, ou dans le vase qui entoure le pôle négatif, soit de l'hydrogène libre, soit un composé réducteur neutre dissous, capable d'hydrogéner les corps qui s'y trouvent, nous développerons une force électromotrice de signe contraire, tendant à annuler la force électromotrice qui dégage l'hydrogène : de là résulte une polarisation des électrodes. C'est, en effet, ce que j'ai vérifié, en opérant avec un élément de pile constitué par du chlorure de sodium à deux degrés de concentration dissérents.

La force électromotrice d'un semblable élément pour des concentrations données a été trouvée égale à ovol, 12. On a obtenu la même sensiblement dans une atmosphère d'air ou d'oxygène; elle ne change pas, du moins immédiatement, dans une atmosphère d'oxygène. Mais il en est autrement si l'on remplace l'air de l'atmosphère du vase qui renferme les deux électrodes de cet élément par de l'hydrogène (voir la figure de la page 165). La pile se polarise aussitôt, les pôles sont renversés et le voltage tombe vers ovoli, 026. Ces phénomènes sont attribuables à la combinaison de l'hydrogène avec les électrodes de platine, c'est-à-dire à la formation immédiate des hydrures de platine que j'ai étudiés (†).

A ce moment la substitution de l'hydrogène par l'azote n'a pas releve le voltage, du moins immédiatement. Mais, en remplaçant ensuite l'azote par de l'air, les pôles ont été renversés de nouveau; c'est-à-dire qu'ils ont repris leur signe initial, le voltage remontant aussitôt à ovolt, 08 (au lieu de ovolt, 12) : ce qui accuse l'action polarisante de l'oxygène.

J'ai observé des effets tout à fait semblables avec un élément de pile constitué par l'acide lactique opposé au bicarbonate de soude, le voltage (1 élément ovolt, 20)

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 5º série, t. XXX, 1883, p. 256.

observé dans l'air demourant le même dans l'oxygène et dans l'azote; tandis que, si l'on remplace l'air par de l'hydrogène, il y a polatisation (ovoit, 08).

Le même elément de pile, observé dans une atmosphère d'azote, a donné aussi un voltage de ovolt, 20. Mais si l'on ajoute du pyrogallol au pôle négatif (bicarbonate), sans introduire d'air, le voltage monte à ovolt, 42.

On remplace alors l'azote par de l'oxygène, le voltage reste le même.

Cette série d'expériences prouve que l'oxygène de l'atmosphère ambiante n'exerce guère d'influence sur la polarisation, au moins immédiatement; car il pourrait en être
autrement si l'on prolongeait le contact avec cette atmosphère. Elle montre, en outre, que l'absorption de l'oxygène de l'atmosphère ambiante par le pyrogallol ne joue
pas un rôle sensible immédiat sur la force électromotrice,
celle-ci continuant à résulter à peu près entièrement des
réactions chimiques intérieures de la pile; du moins tant
que l'on ne soumet pas le mélange d'oxygène et de liquide
à une agitation violente, de façon à saturer ce dernier
d'oxygène.

Dans une autre expérience, faite avec les mêmes composés initiaux, acide lactique et bicarbonate de soude, on a remplacé l'air par de l'hydrogène, et le voltage a baissé à ovelt, 08; ce qui accuse l'action polarisante, comme il vient d'être dit. En ajoutant alors du pyrogallol dans le vase intérieur seul (pôle —), sans laisser pénétrer d'air, le voltage a monté à ovelt, 31 par élément.

Remplaçant ensuite l'hydrogène par l'oxygène dans l'atmosphereduvase, le voltage a montéencore jusqu'a ovolt, 37 = sans attendre tout à fait le chiffre de ovolt, 42 sus-indiqué du moins dans la courte durée de l'essai.

Les expériences précédentes montrent l'influence polarisante d'une atmosphère d'hydrogène; exercée sans doutavec l'intermédiaire de sa condensation par le platine c'est-à-dire principalement au pôle négatif. A ce pôle se manifeste aussi de préférence l'influence du pyrogallol, influence similaire à celle de l'hydrogène.

C'est ici le lieu de montrer que les faits exposés cidessus sont susceptibles de rendre compte d'une anomalie observée dans l'étude de la force électromotrice d'un élément de la pile de Grove, constituée par l'opposition des deux gaz hydrogène et oxygène. Cette force électromotrice, en effet, avait été trouvée d'abord égale à 1 vott, 08. D'après les déterminations les plus récentes (MM. Willsmore, Bose, Czepinski), on a obtenu swilt, 12 à tvoit, 15 vers 25°; tandis que la décomposition électrolytique de l'eau exige 1 volt, 5 à 1 volt, 6 environ. Mais la différence peut être expliquée, si l'on observe que les électrodes de platine, employées dans la pile, absorbent l'hydrogène, en formant des hydrures, dont la chaleur de formation s'élevait, par exemple, dans mes expériences, faites avec le platine réduit par l'acide formique, a 1401, valeur équivalant à près de ovolt, 6. Cette chaleur varie d'ailleurs suivant les états moléculaires du platine mis en œuvre. Par suite, la force electromotrice de la pile de Grove paraît devoir être calculée en déduisant la chaleur de combinaison du platine (sous son état actuel) et de l'hydrogene; ce qui l'amène en effet au voltage de 1 volt ; ou un peu plus, si les effets de la polarisation ne sout pas complets.

Observons que la réversibilité d'une semblable pile dépend de la stabilité relative des hydrures de platine, ceux ci étant a l'état de dissociation partielle. Par suite, une portion de l'hydrogène demeure libre à un moment donne, sur la surface des lames; mais il s'en écarte peu a peu, par diffusion dans le milieu ambiant liquide ou gazeux. C'est seulement après qu'il a été écarté que la dissociation peut en remettre en liberté une nouvelle dose. Dans le cas où ce milieu contiendrait de l'oxygène libre (air atmosphérique), ou dissous (dans l'eau notamment), cet oxygène

est susceptible de se combiner à froid, à la surface des électrodes, avec l'hydrogène de l'hydrure de platine, et de créer ainsi une force contre-électromotrice. Quoi qu'il en soit, l'ensemble de ces phénomènes donne lieu à une réversibilité plus compliquée d'ailleurs que celle qui résulterait d'une tendance directe et immédiate à la recombinaison de l'hydrogène et de l'oxygène; attendu qu'il existe un intermédiaire, l'hydrure de platine, et que la réversibilité n'est pas immédiate, s'exerçant en raison et dans la mesure de la dissociation de cet hydrure. On conçoit dès lors que la force électromotrice développée par une pile à gaz soit inférieure à celle qui semblerait devoir résulter de la combinaison de l'hydrogène et de l'oxygène : cela dans une proportion qui répondrait au maximum à la formation de l'hydrure de platine, c'est-à-dire à 14 Cat pour le platine réduit par l'acide formique, tel qu'il a été employé dans mes essais; ce qui équivaudrait à ovoit, 6 environ. Cette dernière valeur peut varier, d'ailleurs, en raison des crats moléculaires du platine, et elle peut être en outre atténuée par la dissociation.

Rappelons enfin que, d'après M. Bouty, la polarisation se manifeste rapidement et avec une valeur maxima au pôle négatif (hydrogène); tandis qu'elle apparaît plus tard et croît plus lentement au pôle positif (oxygène). J'ai fait des observations analogues sur le rôle comparatif des actions polarisantes, attribuables à la présence des corps réducteurs ou oxydants autour des électrodes.

Ainsi, avec un élément de pile formé par le chlorure de sodium à deux états de concentration différents, l'addition au pôle négatif du pyrogallol, corps réducteur assimilable à l'hydrogène, accroît la force électromotrice, qui monte de ovoit, 12 à ovoit, 20 par élément; tandis que ce même agent, placé au pôle positif, renverse les pôles, le voltage tombant à ovoit,004.

Le formol, corps réducteur, produit des effets analogues.

Au contraire, l'eau oxygénée, placée au pôle négatif, fait à peine varier la force électromotrice (ovoit, 14); tandis qu'au pôle négatif le même agent l'a abaissé à ovoit, 0 f.

Citons encore ce qui arrive si l'on place dans les deux vases d'un élément de pile de l'acide chlorhydrique étendu, de concentration identique; puis dans l'un des vases seulement de l'eau oxygénée, sans rien ajouter à l'acide chlorhydrique dans l'autre vase : il y a polarisation (ovolt,o1). Mais celle-ci n'a pas lieu, si l'on place dans l'un des vases seulement du pyrogallol (ovolt, 14), ou bien encore de l'eau oxygénée dans un vase et du pyrogallol dans l'autre (ovolt, 24); ce qui rétablit l'opposition normale des électrodes, l'acide chlorhydrique opexistant toujours dans les deux vases.

Mêmes effets en employant, au lieu d'acide chlorhydrique, de l'acide lactique dans les deux vases; puis, dans l'un des vases seul (pôle +), de l'eau oxygénée : il y a alors polarisation (ovolt, o1). Ce qui n'a pas lieu si l'on place dans l'un des vases (pôle —) du pyrogallol seul (ovolt, 20), l'acide lactique coexistant toujours dans les deux vases. Le pyrogallol opposé à l'eau oxygénée rétablit d'ailleurs le phénomène normal (ovolt, 20).

Mais, avec l'acide formique dans les deux vases, c'està-dire aux deux pôles, les effets étudiés ici sont contrariés; le pyrogallol seul (pôle —) développant la polarisation (o^{volt}, 015). Ce que ne fait pas l'eau oxygénée (pôle — : o^{volt}, 54). Au contraire, ce dernier réactif rétablit l'effet normal, quand on l'oppose au pyrogallol (o^{valt}, 51); l'acide formique coexistant tonjours dans les deux vases.

De même les éléments de pile suivants :

Sulfate de soude (pôle --), opposé à l'acide sulfurique (pôle --).

On ajoute l'eau oxygénée au pôle — (o^{volt}, 06 par élément :; puis le pyrogallol au pôle + (o^{volt}, 11) : polarisation et inversion des pôles. Tandis que le pyrogallol, ajouté au pôle —, produit ovolt, 29, et l'addition consécutive de H²O² au pôle +, ovolt, 36.

Les mêmes essets ont été observés avec l'acide oxalique (pôle +) opposé d'abord à l'oxalate de soude (pôle -):

```
Pyrogallol au pôle — seul ...... 0,46
Puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — ..... 0,45
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — seul ...... 0,23
Puis pyrogallol au pôle — ..... 0,06. Polarisation.
```

* Acide lactique (pôle +) opposé au lactate de soude (pôle -):

```
Pyrogallol au pôle — seul... 0,46
Puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle + ..... 0,45
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — seul..... 0,14
Puis pyrogallol au pôle + ... 0,01. Inversion des pôles.
```

De même l'acide chlorhydrique (pôle +) opposé d'aborcau chlorure de sodium (pôle -):

```
Pyrogallol au pôle — seul... 0,34
Puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle + ..... 0,42
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — seul..... 0,07
Puis pyrogallol au pôle + .... 0,15
(pôle acide devenu négatif).
```

L'acide azotique opposé d'abord à l'azotate de soude :

```
Pyrogallol au pôle — seul.. 0,32

Puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle + .... 0,38

H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — seul.... 0,07

Puis pyrogallol au pôle + . 0,22

(pôle acide devenu négatif).
```

Avec le sulfate de soude (pôle +) et la soude (pôle -)

```
Pyrogallol au pôle — seul.. 0,44

Puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle + .... 0,78

H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> au pôle — seul.... 0,20

Puis pyrogallol au pôle + . 0,08

(polarisation et inversion des pôles, etc.)
```

En fait, cet hydrogène du pôle positif est brûlé, pares qu'on observe simultanément, avec l'électrolyse de l'acide formique, celle de l'eau, qui fournit de l'oxygène au 1016 positif, lequel détruit l'hydrogène qui tendrait à se produire. Il y a donc là une sorce électromotrice de signe contraire et, par conséquent, polarisation.

Ainsi, par exemple, un élément de pile étant constitué par l'opposition de la soude (vase por eux intérieur) à l'acide formique (vase extérieur), cet élément, au lieu de fourier une force electromotrice voisine de ovoit, 48, comme avec les acides acétique, lactique, oxalique, a donné lieu a des effets de polarisation et à une force électromotrice presque nulle (ovolt, ort). De même l'acide formique, oppose au formiate de soude (ovolt, 05).

En raison de ces propriétés, l'acide formique peut développer des effets polarisants, tant au pôle négatif, par assimilation à l'hydrogène libre, qu'au pôle positif, comme acide. Aussi est-il susceptible d'être tantôt oxydé a un pôle,

tantôt réduit à l'autre.

L'acide oxalique, qui s'oxyde surtout dans un milieu

acide, produit aussi parfois des effets spéciaux.

A fortiori, le pyrogallol exerçant en tant que phénol les fonctions d'un acide faible, on pourrait concevoir qu'il donnàt lieu a des complications analogues; mais on ne les observe guère, en dehors de ses actions oxydantes du moins.

De ces diverses actions résultent des phénomènes de polarisation compliqués, dépendant de la grandeur relative des forces électromotrices de signe contraire, mises en jeu à chacun des deux pôles. Ces phénomènes tendent diminuer et jusqu'à réduire vers zéro les forces électromo trices normales, et même à changer de signe les deux electrodes : l'electrode rendue positive par une réaction simple pouvant devenir négative, par l'effet polarisant des reac tions secondaires.

J'ai rencontré de nombreux exemples de ce genre dans mes études ultérieures; les notions générales qui viennent d'être présentées en rendent compte dans les cas particuliers.

RECHERCHES SUR LES PILES FONDÉES SUR L'ACTION RECIPROQUE DE DELX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

CINQUIÈME MÉMOIRE.

Étude des piles fondées sur des réactions salines simples.

OBJET DE CETTE ÉTUDE

La formation des acides libres contenus dans les sécrétions animales est un fait bien connu, spécialement pour le suc gastrique, l'urine, le suc musculaire; mais les conditions qui président à ces formations dans l'économie vivante sont restées jusqu'ici mal définies. Il n'est pas douteux que l'action chimique de l'oxygène d'une part, celle de l'eau d'autre part, sur les principes immédiats de l'économie ne jouent un rôle essentiel à cet égard. Mais ces causes paraissent insuffisantes pour rendre compte des localisations subites, observables au sein des tissus des glandes. Sans doute, les doubles décompositions des sels de certains acides à fonction complexe, celle des phosphates particulierement, ont été invoquées a juste titre pour interpréter une partie des effets, notamment dans les sécrétions urinaires : je dis invoquées d'après des considérations d'ordre chimique; car le mécanisme réel qui préside aux phénomènes physiologiques accomplis dans les reins et dans les parois de l'estomac nous est inconnu. En me plaçant au point de vue purement chimique, j'ai tâché, dans d'autres recherches, — de préciser cet ordre de réactions, où l'acidité résulte de certaines doubles décompositions, — par un ensemble d'expériences méthodiques poursuivies pendant plusieurs années, et qui ont été publiées en détail cette année dans le présent Recueil.

Cependant, il existe une condition plus générale de la formation des acides dans l'économie, condition dont l'intervention possible a déjà été signalée a priori; je veux parler de l'électrolyse. Cette possibilité ne saurait être contestée, depuis qu'on a constaté l'existence de certains courants électriques dans le corps de l'homme et des animaux; elle peut être appuyée avec plus de certitude par la présence, au sein du corps de la torpille, de systèmes particuliers, fournissant des décharges électriques violentes et comparables à celles des accumulateurs. Mais ce sujet n'a guère été étudié jusqu'à présent.

Je me propose aujourd'hui d'exposer un certain nombre d'expériences synthétiques, destinées à montrer par quel ordre de réactions chimiques, susceptibles de se produire à l'état normal au sein des tissus des êtres vivants, au moyen des principes immédiats qui les constituent, on peut réussir à mettre en liberté par électrolyse les acides, même les plus énergiques, tels que l'acide chlorhydrique et l'acide sulfurique : acides dont l'existence est constaiée en fait, pour l'un d'entre eux, parmi les sécrétions de l'estomac; pour l'autre, à la surface des organes de certains mollusques.

Rappelons que les sécrétions se produisent dans les parois des glandes et dans des groupes de cellules spéciales, baignées par un sang que la circulation renouvelle incessamment. C'est donc entre les matériaux des organes et ceux du sang, soit directement, soit après une séparation instantanée, résultant d'une dialyse préalable, que se produisent les réactions chimiques en vertu desquelles sont sabriqués les produits sécrétés; tel est spécialement le cas des acides de l'estomac et de l'urine. Pour prend respected de l'estomac et de l'urine.

me idée de ce mode de réactions, il suffira de dire que le sang renferme à la fois des sels minéraux, comme le chlorure de sodium; des sels organiques formés par des acides dont quelques-uns très faibles, tels que les bicarbonates; des principes immédiats oxydables; enfin, de l'oxygène sous deux formes : l'une est simplement dissoute; l'autre, plus considérable, est faiblement combinée.

An cours de leur circulation continue dans les vaisseaux, les globules du sang perdent tour à tour cet oxygène dans l'intérieur du corps, puis le regagnent aux Jépens de l'atmosphère, en traversant les poumons.

Ces données étant connues, les réactions chimiques susceptibles de développer des électrolyses dans l'économic ne sauraient être que les suivantes, qui définissent la constitution des éléments des piles susceptibles de les reproduire :

Action réciproque de deux dissolutions inégalement concentrées, et réaction d'un acide sur une base soluble, soude ou ammoniaque; ou sur les sels neutres de ces bases, formés soit par le même acide, soit par un autre acide, et enfin réaction d'une base sur les sels neutres de la base. Je vais étudier d'abord les forces électromotrices des piles fondées sur ces diverses réactions, et l'intensité du courant qu'elles déterminent.

J'ai reconnu d'abord que dans les conditions ordinaires, assimilables à celles observables au sein de l'économie vivante, plusieurs de ces réactions ne paraissent pas susceptibles de fournir un débit électrolytique extérieur appréciable et capable de produire les effets chimiques qui y sont réalisés.

J'ai été ainsi conduit à étudier l'association, aux systèmes précédents, des réactions oxydantes et réductrices, compatibles avec l'exercice de la vie et de la stabilité physiologique des organes : ce qui exclut l'intervention des métaux proprement dits et de leurs sels, base de la plupart des piles mises en œuvre par les physiciens. J'ai employé comme composé oxydant neutre, comparable à certains égards à l'hémoglobine, l'eau oxygenéer et comme composés facilement oxydables, de l'ordre de ceux qui existent dans l'économie, le glucose, le formol, le pyrogallol, et, dans certains cas, l'acide formique et l'acide oxalique.

Chaque élément de pile, ainsi constitué par le concours d'une réaction saline proprement dite et d'une réaction d'oxydation ou de réduction, peut être envisagé comme résultant de l'association de plusieurs éléments, fondés sur des ordres de réactions différentes. J'ai constaté que cette combinaison est capable de fournir des piles susceptibles d'un débit électrolytique extérieur notable, c'est-àdire de produire un régime régulier et continu de décomposition sensible, assimilable à la sécrétion d'une glaude; c'est d'ailleurs ici le lieu de remarquer que l'oxydation produite par l'oxygène électrolytique entre nécessairement dans la détermination de la force électromotrice de la pile, et surtout dans la production d'une électrolyse extérieure continue. Mais il n'en est pas de même de l'oxygène libre venu du dehors, tel que celui de l'atmosphère aubiante, celui-ci n'agissant sur le pyrogallol, par exemple, que s'il a été préalablement dissous et amené par diffusion au voisinage de l'électrode négative : c'est-à-dire que l'oxygène dissous à l'origine, - et dont la proportion est, comme on sait, minime, — étant une fois consommé, il ne se renouvelle plus aux dépens de l'atmosphère ambiat te qu'avec une extrême lenteur; à moins de recourir à une agitation exceptionnelle. (Voir p. 208.)

Au point de vue thermochimique, c'est-à-dire au point de vue des réactions qui fournissent l'énergie nécessaires pour un débit électrolytique extérieur continu des piles le pyrogallol est particulièrement efficace. En effet, d'aprèt mes déterminations, il est susceptible de dégager 50^{Cat} à 60^{Cat}, en absorbant 1 atome d'oxygène : soit que l'oxydation

porte sur une molécule entière de pyrogallol, transformable en produits de composition voisine; soit que l'atome d'oxygène soit employé à brûler complètement une fraction de molécule de pyrogallol, telle que (2°C°H°O3, en la changeaut en eau et acide carbonique; conformément aux réactions de combustion totale accomplies dans le corps humain.

Dans le cas où l'oxygène n'est pas libre, mais déjà combiné, cette quantité de chaleur peut être diminuée ou augmentée, suivant les circonstances. La première condition arrive lorsque l'oxygène se trouve uni à l'avance à l'hémoglobine, en dégageant 7 cat, 6 par atome, d'après mes expériences antérieures. Mais la chaleur pourrait être, au contraire, augmentée dans des conditions comparables à celles où l'oxygène est fourni par l'eau oxygénée; car il dégage ainsi 21 cat de plus que s'il était libre, soit 70 cat à 80 cat pour le pyrogallol.

Ces chiffres sembleraient devoir répondre à un accroissement de force électromotrice de 2volts environ pour l'oxygène libre, et de 3volts pour l'oxygène cédé par l'eau oxygénée. Mais ce sont là des valeurs extrêmes, la suite des réactions opérées au cours des chaînes voltaiques qui déterminent la force électromotrice n'étant pas connue exactement. En fait, d'après mes mesures, le pyrogallol ajouté dans une liqueur acide (acide sulfurique) ou saline (sulfate de soude), extérieure à la pile à l'action de laquelle cette liqueur est soumise, abaisse à ovolt, 8 environ la force électromotrice qui serait nécessaire pour décomposer l'eau acidulée ou le sulfate de soude. Cette valeur représente 180al environ. La chaleur fournie par l'oxydation du pyrogaltol, dans les conditions d'une électrolyse extérieure, serait donc à peu près le tiers de celle qui répond à une oxydation totale.

Ces chiffres mêmes sont supérieurs à ceux qui correspondent à l'accroissement de force électromotrice d'un élément de pile, attribuable à l'altération du pyrogallol seul, placé au pôle positif dans l'intérieur de ces éléments; car cet accroissement atteint au maximum ovalt, 3 à ovalt, 4 dans mes expériences, ce qui répondrait à 8^{Cat} ou 10^{Ch}. L'accroissement observable lors de l'intervention simultanée du pyrogallol (au pôle — de la pile) et de l'eau oxygénée (au pôle —) n'a pas surpassé ovolt, 5; ce qui repondrait à 12^{Cal} environ.

Ces renseignements généraux étant acquis, je vais exposer les résultats obtenus avec les systèmes de piles que voic':

1º Systemes fondés sur une réaction saline simple;

2º Systèmes fondés sur l'opposition directe d'un corps

oxydant à un corps oxydable;

3º Systèmes fondés sur l'emploi d'une liqueur con luctrice identique aux deux pôles, mais additionnée seulement soit d'un corps oxydable à un seul pôle, soit d'un corps oxydant à un seul pôle; soit à la fois d'un corps oxydan a

un pôle et d'un corps oxydable à l'autre pôle;

4º Systèmes dans lesquels l'agent commun qui rend les liqueurs conductrices est employé en proportion inégale dans les deux dissolutions placées autour des pôles, le corps oxydable étant placé à un pôle ou à l'autre, isolément; ou bien le corps oxydant placé à un pôle ou à l'autre, isolément; on bien encore le corps oxydable étant place à

un pôle, et le corps oxydant à l'autre pôle;

5º Réactions complexes, deux composés salins différents étant placés autour des deux pôles, en même temp, qu'un corps oxydant à un pôle seulement, ou bien un corps oxydable à l'autre pôle; ou bien encore un corps oxydant à un pôle et un corps oxydable à l'autre pôle; cet ordre de cond tion étant assimilable d'une façon plus étroite avec les conditions réalisables dans l'économie des êtres vivants.

J'ai comparé expérimentalement des piles construites suivant chacune des conditions que je viens de distinguer et d'énuméter.

lytique extérieur, avaient fourni des résultats négatifs, parce qu'ils n'avaient pas été poursuivis assez loin. Mais, depuis, la découverte des conditions précises qui déterminent la limite de visibilité des réactions électrolytiques dans le voltamètre m'a conduit à reprendre, à ce point de vue, l'étude des piles fondées sur la combinaison d'un acide et d'une base en dissolutions étendues. J'ai réussi à constater que cet ordre de piles est en esset susceptible de déterminer des électrolyses extérieures nettement visibles.

1. Acide sulfurique et soude: NaOH + SO'H2.

Force électromotrice. — (a) Première série d'expériences, avec vases poreux, exécutées en juillet 1901; $t = 25^{\circ}$; atmosphère extérieure sèche (voir p. 159 et 172).

Force électromotrice d'un élément, mesurée sur 4 échantillons distincts: $E = o^{\text{volt}}, 57$; $o^{\text{volt}}, 56$; $o^{\text{volt}}, 60$; $o^{\text{volt}}, 62$.

Ces nombres répondent à un état de stabilité relative des systèmes.

- (b) Deuxième série. Vases poreux, en juin 1902, $t=15^{\circ}$; atmosphère très humide. On a étudié spécialement la période initiale, pendant laquelle E varie avant d'atteindre sa limite de stabilité relative (p. 171). Sur deux échantillons distincts : $E=0^{\text{volte}}$, 53 et 0^{volt} , 52 pour 1 élément.
- (c) Troisième série. Expérience sans vase poreux, en juin 1901, avec siphon et robinet de verre : vase supérieur acide, vase inférieur alcalin : $E = o^{volt}$, 58 déterminée aussitôt. Après une mesure d'intensité : $E = o^{volt}$, 61; toujours pour 1 élément.

Dès le début de l'écoulement, en opérant sur 2 éléments, le totale observée = 1 volt, 16 = 0 volt, 58 × 2.

Dans cette expérience, avant même d'ouvrir le robinet, le siphon étant d'ailleurs exactement rempli d'acide sulfurique, on a trouvé la même valeur, E totale = 1 volt, 16: ce qui signifie que la trace de liquide intérieur qui subsistait

puité du conducteur fût établie et par suite la dissérence potentiel. Mais, dans cette condition, le galvanomètre était pas dévié parce qu'il n'y avait pas débit electrique. Candis que le galvanomètre est sortement dévié, dès que trobinet est ouvert et par suite le débit chimique établi, insi que le débit électrique, qui en est correlatif.

(d) Quatrième série. Expérience sans vase poreux, sur éléments : E totale = 3^{volts}, 12 = 0^{volt}, 52 × 6.

En résumé, la pile constituée par une réaction type de neutralisation, telle que celle de l'acide sulfurique sur la soude, oftre une force électromotrice définie, voisine de otot, 60 par élément. Ce chiffre a éte obtenu en présence d'un grand excès d'alcalt. Il est très voisin de celui que l'on calcule d'après la chaleur de neutralisation, soit otot, 67: ce qui tend à prouver que l'énergie chimique est, dans le nas actuel, la source principale de l'énergie voltaique.

Continuité du courant et intensité. De résumerai jei les expériences que j'ai déja exposées plus en detail sur tette pile même, à la page 175, tant avec vases poreux que uns vases poreux.

(b, suite). 6 éléments, avec vases poreux .

continue, pendant un certain temps, avec intensité de croisnote. Après 4 minutes : 19^{ths} de l'échelle du galvanomètre; L'totale finale = 1^{toh}, 98; R extérieur : 4000 ohms; p inténeur calculé : 204000 ohms.

Circuit ouvert, après 15 minutes : E remonte à 2^{roles}, 58.

On ferme le circuit une seconde fois. Déviation après minutes : 12^{div}, 5; E = 1^{ron}, 56.

Cucuit ouvert, après i heure : E totale remonte

On ferme une troisième fois le circuit. Après 7 minutes: déviation, 8 div; E totale = 1 volt, 68.

A ce moment, 3 heures s'étaient écoulées depuis le début dont 20 minutes à circuit fermé.

Le titre de l'alcali avait diminué de 05,028 par élément, soit 0mg, 16 par minute, répondant à 0mg, 024 d'hydrogène pour les 6 éléments; chiffre très supérieur au débit electrolytique extérieur calculé d'après les intensités du début, comme on va le montrer tout à l'heure. La fraction d'énergie chimique transformée en énergie voltaïque est donc très faible.

Calculons en effet les intensités pour ces trois fermetures de circuit.

Première fermeture du circuit : Après 4 minutes,

$$I = \frac{19}{2000000} = 0^{amp}, 00000095.$$

C'est après avoir rouvert le circuit que la valeur 1^{volt}, 98 a été observée. Elle est un peu trop forte, le voltage remontant dès que le circuit a été ouvert. On en déduit :

$$\rho = \frac{1,98}{19} \cdot 2000000 - 4000 = 204000 \text{ ohms},$$

c'est la résistance intérieure des 6 éléments.

Intensité réalisée en interposant le voltamètre à acide étendu :

$$t = \frac{1,98 - 1.6}{9} = \frac{0.38}{204000}$$
 $0^{amp},0000019$

valeur équivalant à ome, ono ooo 6 d'hydrogène par minute, chiffre inférieur à celui qui a été observé aux limites d'un dégagement minimum bien visible sous pression réduite à om, oo 5 (p. 192).

Intensité en interposant le voltamètre avec pyrogallol:

$$i' = \frac{1.98 - 0.80}{\rho} - \frac{1.18}{204000} = 0^{\text{amp}}, 0000059,$$

quivalant à omg, oco oco 35, valeur voisine de la limite abservée omg, oco oco 8 sous pression réduite à om, oco p. 195).

Deuxième fermeture du circuit :

$$1 = \frac{12.5}{2000000} = 0^{attip},00000062.$$

valeur E = 1 vot, 56 est un peu trop forte, comme il

$$p = \frac{1.56}{12.5} 2000000 - 4000 = 240000 \text{ ohms,}$$

Voltamètre avec acide sulfurique étendu seul :

$$\iota = \frac{1.56 - 1.6}{9}.$$

La force électromotrice de la pile n'étant pas supérieure cette fois à celle du voltamètre, il ne saurait y avoir électrolyse continue.

Voltamètre avec pyrogaliol:

$$i' = \frac{1,56 - 0.8}{9} = \frac{0.76}{240000} = 0^{400},0000031,$$

quivaut à o^{mg}, 000 0019 d'hydrogène par minute, valeur inférieure de moitié à la limite visible.

Troisième fermeture du circuit :

$$I = \frac{8}{2000000} - 0^{\text{ninp}},000004; \quad E = 1^{\text{voll}}, 68 \text{ (ou moindre)},$$

$$\rho = \frac{1.68}{8} 2000000 - 4000 = 416000 \text{ ohms},$$

Voltamètre avec acide sulfurique seul :

$$i = \frac{1.68 - 1.6}{9} = \frac{0.08}{416000} = 0^{\text{amp}},0000002$$

H dégagé ne saurait être visible dans ces conditions. Voltamètre avec pyrogallol:

$$i' = \frac{1,68 - 0.8}{\rho} = \frac{0.88}{416000} = 0^{4mp},000002,$$

équivalant à o^{mg},0000012 d'hydrogène, quantité non visible.

D'après ces données, on aurait pu à la rigueur apercevoir un dégagement d'hydrogène limite dans le voltamètre à pyrogallol, sous pression réduite à o^m, 005, lors de la première fermeture du circuit; mais ce dégagement ne serait visible ni après la deuxième, ni surtout après la troisième.

En fait, les essais d'électrolyse exécutés antérieurement, en 1901, avec cette pile ont donné des résultats négatifs; peut-être parce que l'on a observé trop tard le phénomène.

Mais dans l'expérience faite en 1902 que je viens de rapporter, lors de la première fermeture du circuit, on est bien rapproché de la limite; j'ai constaté, en effet, ce dégagement dans des expériences exécutées sans vase poreux, avec le voltamètre à pyrogallol sous pression réduite. Voici l'observation:

(c) 6 éléments sans vases poreux (siphon): E = 3^{volts},6. Circuit fermé. Déviation du galvanomètre presque constante après 4 minutes: 23^{div}; E = 3^{volts},66; R = 4000 ohms; ρ = 309000 ohms.

L'intensité calculée avec ces données conduit à évaluer dans le voltamètre à acide sulfurique étendu seul un débit d'hydrogène de ome, 0000040 par minute, valeur inférieure à la limite de sensibilité, même sous pression réduite à om, 005 (ome, 000010). Ces 6 éléments, en effet, n'ont produit aucune bulle visible dans le voltamètre.

Au contraire, avec addition de pyrogallol dans le voltamètre, le calcul de l'expérience précédente donné om, 0000056, valeur supérieure à la limite de sensibilié om, 0000038.

En fait, l'expérience exécutée successivement avedeux piles différentes, de 6 éléments chacune, a mont qu'il y avait dégagement d'hydrogène sous pression réduite à om,005, dans un voltamètre avec pyrogallo

Cette vérification est fort importante pour l'étude des piles son la neutralisation d'une base par un acide.

L'énergie attribuable à l'action chimique dans cette expérience était, d'après les analyses, équivalente à celle qui décomposait l'eau acidulée en dégageant os, o20 d'hydrogène par minute; c'est-a-dire qu'une très faible fraction était changee en énergie voltanque.

2. Acide chlorhydrique et soude : NaOH + HCl.

(a) Force électromotrice, pour r elément, 1901 :

vers 25° (vases poreux).

(b) Force électromotrice, pour 1 elément, 1902 :

Cette pile se polarise rapidement.

Intensité (a) 12 éléments:

E totale initiale = 4volte, 44 ou 0.37 × 12,

Circuit fermé quelques minutes: E totale = 2'0't1,76 ou 0.23 × 12.

R extérieure : 54000 ohnis,

Déviation après 2 minutes 17 div. 3 minutes 15 div. 5, 5 minutes 14 ls. 2

Efinale: 2 volta, 16 on o, 18 × 12,

 $I = \frac{14}{2000000}; \quad p = \frac{2,16}{14} 2000000 - 54000 = 254500 \text{ ohms,}$

Voltamètre avec Pyrogallol.

$$i'' = \frac{2,16-0.8}{214,000} = -0.000005$$

répondant à H — omg, 000 003 par minute.

Ce chistre est peu inférieur à la limite ome, ocooo38 l'un dégagement bien visible dans un voltamètre avec pyrogallol, sous pression réduite.

(b) 6 éléments avec vases poreux,

E = 2 volts, 40 initial; tvolt, 32 et 1 volt, 58 final dans deux essais.

On a fait agir le courant sur un voltamètre renfermant de l'acide sulfurique étendu additionné de pyrogallel, sous une pression de o^m, 002. Il y a eu dégagement d'hydrogène continu, net, quoique faible.

On a mesuré simultanément l'intensité, en plaçant le galvanomètre sur le circuit, sans autre résistance que celle de l'instrument (205 ohms). On a trouvé ainsi directement

$$i' = \frac{6}{2000000} = 0^{\text{atop}},0000030$$

ce qui répond, d'après le calcul, à un dégagement d'hydrogène par minute égal à ome, 000 00 18.

La limite de réaction nette, sous une pression de 0^m,005, c'est-à dire plus forte, étant 0,000 0038, il est possible, i la rigueur, d'observer des indices de dégagement avec une valeur moitié moindre sous une pression de 0^m,002.

- (c) Un autre essai semblable, fait sous une pression décuple (o^w, 018), a fourni un résultat négatif, c'est-àdire non visible; conformément à ce qui était prévu d'après les mêmes études.
 - 3. Acide azotique et soude: NaOH + AzO³H.

 Pour un élément: E = o^{volt}, 56; o^{volt}, 54.

Calcul d'après la chaleur de neutralisation : ovolt, 58.

On n'a pas fait de mesures d'intensité, le résultat pouvant être prévu en raison du parallélisme des forces électromotrices et des chaleurs des reactions avec celles d'acide chlorhydrique.

4. Acide lactique et soude: C'HO' + NaOH.

Par élément: E = o'olt, 49; 0, 49; 0, 48; observées

Calcul d'après la chaleur de neutralisation : ovet, 56-En 1902. Intensités :

(a) 6 éléments avec vases poreux.

i' on p, 0000067; debit calculé de H par minute, ome, 000004, chiffre supérieur à la limite ome, 0000038.

D'antre part : t'étant mesuré durectement, avec galvanomètre et voltamètre interposés, sans autre résistance dans le circuit :

i' - 0""1,000 006 4.

Débit calculé de H par minute : ome, 000 0037.

Les deux valeurs trouvées par des voies différentes pour i', et par conséquent les deux valeurs calculées pour H, concordent dans les limites d'erreur; elles annouvent un dégagement d'hydrogène voisin de la limite avec le voltamètre à pyrogallol, sous pression réduite : ce que l'expérience a vérifié.

Remarquons que la comparaison des deux expériences exécutées, l'une avec 12 élements, l'autre avec 6 éléments, montre que l'intensité finale n'a pas été accrue, an contraire (non plus que le débit de l'hydrogène), lorsqu'on a doublé le nombre des éléments. C'est là une observation importante. En effet, la possibilité d'un semblable maximum est facile à prévoir d'après le calcul de I, p et i' et la décroissance actuelle de E (voir p. 203); il était intéressant d'en constater la réalisation expérimentale. On va confirmer le fait sur d'autres piles analogues.

5. Acide oxalique et soude: NaOH + C2H2O4. 1901. Pour un élément: E = 0^{vol}, 46; 0, 46; 0, 47. Calcul d'après la chaleur de neutralisation: 0^{vol}, 59.

1902. (a) 6 éléments avec vases poreux. E totale initiale, 2^{volta}, 64; finale (après mesures d'intensité), 2^{volta}, 4. La baisse est, on le voit, peu considérable.

Intensité. Circuit fermé sur le voltamètre à pyrogallol

et le galvanomètre réunis (R = 205°hms):

Déviation après 5 minutes, 33div.

i'= 0^{amp},000 0 165; répond a H par minute, 0^{mg},000 008. En fait, on a observé une électrolyse nette et contin**ue**s ous une pression de om,006; conformément aux prévi-

(b) Autre essai quelque temps après, avec la même pile; E totale initiale == 2^{volts}, 4; finale, 1^{volt}, 8;

 $R = 54000^{\text{obms}}$.

Déviation apres 5 minutes, 19div; p = 1355000hms.

i' calculé 1,8 - 0,8 - 0,8 - 0,000,0074; répond a H par

On essaie ensuite l'électrolyse extérieure, en interposant le galvanomètre à pyrogallol seul, la résistance dans le circuit étant alors 205° hms. Déviation, 12^{d v} d'après cette mesure directe.

i' = 0^{nmp}, 000,006 répond à H par minute, 0^{mg},0000036; ce qui s'écarte peu du chissre 0,0000044 mesuré avec une résistance extérieure de 54000° hms, sans interposition du voltamètre.

En fait, dans ces conditions, on observe également dans le voltamètre à pyrogallol, interposé ensuite, sous la pression o^m,006, une électrolyse nette, faible et continue.

(c) 12 éléments. E totale initiale, 4volts, 4.

Circuit fermé sur le voltamètre a pyrogallol et le galvanomètre réunis :

Déviation : 21 div.

i' - 0amp, 000 011, mesure directe. D'où l'on déduit : H

En fait, on observe sous la pression de o^m, oo6 une électrolyse nette et continué.

Les résultats observés ainsi avec 12 éléments ne diffèrent gnère de ceux observés plus haut avec 6 éléments seulement. — Ceci m'a donné l'idée d'en diminuer le nombre.

(d 4 éléments empruntés à la pile précédente.

Le circuit fermé sur le galvanomètre et le volta-

mètre à pyrogallol, sous une pression de o^m, 006. Déviation, 21 div. i' = 0 nmp, 00001 (mesure directe); répond à H par minute, 0 mg, 000006. Électrolyse nette et continue, sous la pression 0 nm, 006.

Ainsi, avec 4 éléments, on a observé à peu près les mêmes résultats qu'avec 12 éléments, conformément aux remarques de la page 203.

(e) 2 éléments empruntés à la même pile. Déviation :

i', mesure directe (c'est-à-dire avec interposition du voltamètre et du galvanomètre sans autre résistance extérieure), o par p., 000 00 15.

H par minute, calculé : omg, 000 000 9.

Cette fois, on n'a pas observé d'électrolyse, ce que la petitesse du chiffre précédent faisait prévoir.

(f) 3 éléments empruntés à la même pile. Déviation, 12^{d.v}.

i' mesuré directement o mp, 000 006; répond à H par minute, o mg, 000 0036.

On observe dans le voltamètre à pyrogallol, sous une pression de om, 006, une électrolyse nette et continue. A ce moment

E totale finale = 1^{vol} , 41 = 0, 47×3 .

La limite de l'aptitude électrolytique extérieure dans le voltamètre à pyrogallol est ici marquée nettement entre 2 et 3 eléments de pile.

On remarquera, d'après les expériences (e) et (f), que dans le cours des essais rapidement conduits avec la pile actuelle, la force électromotrice ne varie pas beaucoup.

6. Acide acétique et soude: C²H⁴O²+NaOH.

1901. Pour un elément: E = 0^{vo.1}, 49; 0,49, 0,48.

Calcul d'après la chaleur de neutralisation: 0^{volt}, 56.

Intensités. (a) 6 cléments à vases poreux.

A 5h 11, E totale initiale = 2volts, 22; croit : à 5h 26,

2**olts, 62 ou 0, 42 × 6, E totale finale (après mesures), 2**olts, 34. On voit qu'elle a peu varié pendant les mesures, conformément à ce qui a été observé avec l'acide lactique.

Circuit fermé sur galvanomètre et voltamètre à pyrogallol réunis; pression, o^m, 002. Électrolyse nette et continue. Déviation, 22^{dlv}.

i', mesure directe: oamp, oooo14; répond à H par minute, omg, ooooo84; ce qui correspond bien à l'électrolyse extérieure observée.

(b) 4 éléments. Déviation, 10^{div}. Électrolyse extérieure plus faible avec les mêmes voltamètre et pression. D'ailleurs,

$$i' = o^{amp}$$
, 000 005, H calculé par minute $-o^{ing}$, 000 003.

(c) 3 éléments. Déviation, 4div.

H par minute, calculé, o^{m6}, 000 0001. Pas d'électrolyse visible dans le voltamètre à pyrogallol.

(d) 6 eléments: E totale initiale, 2^{volts}, 34; E finale, 1^{volt}, 8.

Déviation: 16^{div}, 5 après 5 minutes; mesurée avec une résistance extérieure, R = 54 000° hms.

o = 164000°hms.

Dans le voltamètre à pyrogallol,

$$l' = \frac{1.8 - 0.8}{164000} = 0^{\text{nmp}}, 00000061,$$

H calculé par minute, out, 0000036.

En fait, électrolyse visible sous une pression de o 1,002.

7. Acide formique et soude. — Pour 1 élément, E = 0^{velt}, 011; 0,04; 0,05; 0,07; 0,07.

Il y a polarisation immédiate (voir p. 213).

On n'a pas cru devoir faire de mesures d'intensités.

8. Acide chlorhydrique et ammoniaque: AzH + HCl. 1901. Pour 1 élément, E = 0^{volt}, 38; 0^{volt}, 38; 0^{volt}, 36. Calculé d'après la chaleur de neutralisation: 0^{volt},53. Intensités. (a) 6 éléments, vases poreux. E totale

initiale monte d'abord de 1^{volt}, 68 à 1^{volt}, 90 avant l'expérience. E totale finale (après mesures), 1^{volt}, 32.

R extérieure = 54000^{ohms} . Déviation après 5 minutes, 4^{div} .

Voltamètre avec pyrogallol:

Calcul de $i'=0^{amp}$,000002. H par minute, 0^{mg} ,0000012.

En fait, pas d'électrolyse visible, sous une pression de o^m, 003.

(b) 6 éléments, E totale = 2 volts, 02.

Aussitôt on interpose le voltamètre à pyrogallol et le galvanomètre, sans autre résistance extérieure. Pression dans le voltamètre, o^m, 003.

Déviation, 12div.

 $i' = 0^{amp}, 000 006.$

H par minute, calculé, omg, ooo oo36.

On observe une électrolyse nette, quoique faible.

(c) 4 éléments. Mêmes dispositions. E totale initiale égale ovolt, 98.

Déviation, 5^{div}, 5. H par minute, calculé o^{mg},000 001 6.

En fait, dans le voltamètre à pyrogallol, sous pression et o m, 003, traces d'électrolyse, visibles à la limite.

(d) 3 éléments. Rien.

D'après ces expériences, les piles fondées sur la combinaison d'un acide et d'une base possèdent une force électromotrice définie: elles développent un courant continu d'une intensité notable, et elles sont susceptibles d'électrolyser l'eau acidulée et additionnée de pyrogallol d'une façon continue et visible, sous pression réduite, ver on, 005, en en dégageant de l'hydrogène.

Le voltage de ces piles baisse très rapidement lorsque le circuit est fermé. A circuit ouvert, après avoir atteint la limite maximum, il diminue ensuite; la réaction chimique jointe à la diffusion tendant à modifier de plus en plus la composition des liqueurs contenues dans les deux vases d'un élément de pile. Cette diminution est activée, lors de

chacune des déterminations qui exigent la clôture du circuit. Cependant elle est loin d'être instantanée; si ce n'est pour l'acide formique, où la clôture du circuit détermine une polarisation immédiate. Ces remarques s'appliquent aussi aux groupes des expériences suivantes.

En ce qui touche le groupe fondé sur la neutralisation d'un acide par une base, remarquons d'abord que les forces électromotrices observées sont à la fois tres voisines entre elles et voisines des valeurs déduites par le calcul des chaleurs de neutralisation; celles-ci étant dans de semblables piles la source principale de l'énergie voltaique, de même que dans les piles dérivées de l'attaque des métaux.

L'acide formique seul, entre les acides étudiés, a présenté une anomalie, attribuable sans doute a son oxydabilité, qui lui fait jouer un rôle analogue à l'hydrogène et renverse les pôles (voir p. 213).

Je dois rappeler ici que les tentatives d'électrolyse dans le voltamètre à acide sulfurique étendu, faites sous la pression de om, 76 en juillet 1901, avaient donné des résultats négatifs avec les piles de 6 éléments constitués par la soude et les acides sulfurique, azotique, oxalique, lactique; c'est-à-dire qu'on n'avait pas observé de débit électrolytique extérieur sous la pression atmosphérique. Ce résultat concorde avec les calculs faits plus haut pour l'acide sulfurique. Au contraîre, ces essais repris en 1902 sous pression réduite, et avec le concours du pyrogallol, m'ont permis de constater l'existence d'un débit mainteste, en opérant dans des conditions plus favorables, que je n'ai réussi à bien définir qu'à la fin de mes recherches.

II. - ACTION D'UN ACIDE LIBRE SI R LE SEL D'UN AUTRE ACIDE.

On s'est borné, au cas des acides monobasiques, en opposant deux acides de force moyenne, l'acide lactique et l'acide formique, au sel d'un acide faible, c'est-à dire au bicarbonnte de soude. 1. Acide lactique (vase extérieur, pôle +) et bicarbonate de soude (vase poreux intérieur, pôle -):

- (a) En 1901, on a trouvé, pour 1 élément : $E = 0^{\text{volt}}, 10$; $0^{\text{volt}}, 19$; $0^{\text{volt}}, 20$.
- (b) En 1901, autre essai; acide lactique intérieur; bicarbonate extérieur, E = 0^{volt}, 19.
- (c) En 1902, E = 0^{volt}, 22 (acide extérieur, bicarbonate intérieur).

La valeur ovolt, 20, équivaut à 4^{Cal}, 7, chiffre double de la chaleur apparente développée dans la réaction chimique (tous corps dissous), soit 13^{Cal}, 5—11^{Cal}, 2=2^{Cal}, 3. Mais, pour établir une comparaison plus rigoureuse entre la chaleur chimique et la chaleur voltaïque, il faudrait peut-être rapporter les réactions à l'état solide (voir p. 148). Cette discussion est trop incertaine, dans le cas actuel, pour qu'il convienne de la pousser plus loin.

Intensité. 6 éléments.

 $2^{h_10^{m}}$. On ferme le circuit; E totale initiale = 1^{volt} , 3^{2} ou 0^{volt} , 22×6 .

Mesures.

(a) Premier essai. 2^h 13^m. Résistance extérieu = 4000^{ohms}.

Après 2 minutes, déviation du galvanomètre: 4^{div}; 4 mutes, 3^{div}; 5 minutes, 2^{div}, 6.

Après 6 minutes, E totale finale = ovolt, 29, ou

$$o^{ohms}, o45 \times 6.$$

On ouvre le circuit.

2 minutes après, E totale = ovolt, 53;

40 minutes après, E totale = ovolt, 70.

(b) Second essai. On ferme alors le circuit sur R éga-l 4000° et l'on mesure les intensités.

Après 2 minutes, déviation 2^{div}, 3; 4 minutes, 1^{div} > 8 5 minutes, 1^{div}, 6.

la neutralisation proportionnelle au temps, soit à circuit fermé (25 minutes environ), soit à circuit ouvert. (20 heures), on en déduit que le poids du bicarbonate neutralisé s'élève environ à of,134 : ce qui équivaut à of,0016 d'hydrogène, soit par minute om,01 sensiblement. Ce chiffre, multiplié par une constante, représente, l'équivalence de l'énergie chimique.

Comparons ces valeurs avec l'intensité observée. Celle ci, mesurée au bout de quelques minutes, représente une valeur moyenne voisine de 2^{d,v} dans les différents essais, soit

ce qui équivant à un dégagement de ome, 000 0006 par minute.

D'après ces chiffres, on voit que l'énergie électrique répond toujours à une fraction très petite de l'énergie chimique. Aussi observe-t-on un épuisement rapide de la pile lorsque le circuit est fermé; la force électromotrice tombant en 5 minutes au quart ou au tiers de sa valeur initiale, pour reprendre cette force plus ou moins vite avec sa valeur initiale déterminée, à la suite d'un repossuffisamment prolongé à circuit ouvert.

Quant à la recherche d'un débit électrolytique extérieur, elle n'a rien donné et ne saurait rien donner avec 6 éléments, ni même avec 12 éléments, d'après la valeur de voltage final. En effet, le voltage final à circuit fermétombant rapidement à ovoit, 29 avec 6 éléments, il faudrait au moins 36 éléments pour dépasser le voltage limite 1^{volt}, 6, indispensable pour électrolyser l'eau acidulée, en supposant une intensité suffisante. Or celle-ci n'a pas été mesurée avec un si grand nombre d'éléments; les phénomènes de polarisation se développent d'ailleurs alors trop rapidement pour laisser espérer quelque succès.

2. Acide formique (vase extérieur, pôle +-) et bicarbo-

3. Azotate de soude et acide azotique
AzO'Na + AzO'H.

La valeur É équivaut à 3^{Cal}, 6.

4. Avérate de soude et acide acétique

C2 H5 Na O2 + C2 H + O2.

1 élément : ovolt, 135; ovolt, 12; ovolt, 14.

 $E = o^{\text{volt}}$, 13; équivaut à 3^{Cal} , 2.

11 51, Lactate de soude et acide lactique

Co Ho Na Oo + Co Ho Oo.

1 élément: ovolt, 14; ovolt, 14; ovolt, 13; ovolt 12.

E équivaut à 3^{Cal}, 2.

6. Formiate de soude et acide formique

Campine data CH Na O2+ CH2 O2.

ı élément: ovolt, 05; ovolt, 095; ovolt, 08; ovolt, 14; ovolt > Polarisation, qui semble disparaître peu à peu.

- 7. Oxalate de soude et acide oxalique (bibasique)

 C'Na²O⁴+C²H²O⁴.
 - rélément : o^{volt} , 22; o^{volt} , 23; o^{volt} , 21; o^{volt} , 19. $E = o^{\text{volt}}$, 22 équivaut à 5^{Cal} , 2.
- 8. Chlorhydrate d'ammoniaque et acide chlordrique

 Az H+Cl + H Cl.

i élément: ovolt, 14; ovolt, 11.

Les analogies thermochimiques entre les sels d'acides monobasiques, chlorures et azotates, acétates, lactates, se retrouvent ici entre les valeurs numériques des forces électromotrices. De même entre les sels d'acides bibasiques : sulfates et oxalates.

Cependant, dans cet ordre de réactions, la chaleur chimique apparente n'offre point de relation directe avec la force électromotrice.

En esset, avec les acides azotique, chloi hydrique et autres acides monobasiques sorts, la chaleur dégagée par le mélange de ces acides avec leurs sels de soude, en solutions étendues, d'après mes mesures, est très petite et souvent de l'ordre de grandeur de la chaleur d'une simple dilution par l'eau de l'acide ou de son sel. Avec l'acide formique seul, la chaleur dégagée à la température ordinaire s'élève un peu plus haut, soit à +0^{Cal},12 vers 15°. Avec l'acide acétique, on a +0^{Cal},08; tous ces chissres se rapportant à 1^{m,1} dissoute dans 2^l. Or de telles valeurs correspondraient environ à 0^{voli},05 ou 0^{voli},03.

Avec les acides bibasiques, tels que l'acide sulfurique, même étendu, il se forme dans les liqueurs une dose notable de sel acide, existant à l'état dissous et dont l'état de dissociation varie avec la dilution. Cette formation, dans l'état dissous, est accompagnée par une absorption de chaleur qui varie, d'après mes mesures, suivant la dilution: depuis -1^{Cal} , 23 (SO4 HNa \Rightarrow 21) jusqu'à -0^{Cal} , 80 (SO'HNa = 101), vers la température de 15°. La chaleur spécifique moléculaire de la solution de bisulfate surpassant d'ailleurs la somme de celles de ses composants, d'après Marignac, de 20 unités environ par molecule SO4 Na H, dissoute dans 25 à 100 H2O, il en résulte que cette absorption de chaleur croîtrait en valeur absolue avec l'élévation de température, jusqu'à être doublée vers 100°; tandis qu'elle diminuerait avec l'abaissement de température jusqu'à - 1 Cal, 1 vers la température de zéro.

La formation du bioxalate de soude dissous répond également à une absorption de chaleur : soit · o^{Cal}, 78 pour C² H Na O³ · 1¹.

Nous rencontrons donc ici de nouveaux exemples, dans lesquels une réaction apparente endothermique répondrait à un développement d'une force électromottice notable.

Cependant, il n'est pas douteux qu'il existe, dans les cas de ce genre, une chaleur de combinaison véritable et mesurable lorsque la formation effectuée du sel acide est rapportée à l'état solide. Mais, pour l'état dissous, cette chaleur de combinaison est masquée par la grandeur inégale des chaleurs de dissolution des trois corps mis en jeu dans la réaction : acide, sel acide et sel neutre. En effet, d'après mes mesures, la formation du bisulfate solide, avec ses composants solides

SO- H2 + SO- Na2 - 2 SO- Na H, dégage . . +8(4), 1

De même celle du bioxalate

C2 H2 O+ + C2 Na2 O+ 2 C2 H Na O+ degage ... -- 1 Cal, 9

La combinaison de l'acide avec son sel neutre répond donc en réalite, dans ces cas, à un dégagement de chaleur et a un développement d'énergie, susceptible d'intervenir jusqu'à un certain point dans la production de l'énergie voltaique représentée par la force électromotrice.

Toutesois cette interprétation ne semble guère acceptable lorsqu'il s'agit de rendre compte de la sorce électromotrice mise en jeu dans la réaction des acides monobasiques sorts, tels que l'acide chlorhydrique sur le chlorure de sodium, ou l'acide azotique sur l'azotate de soude; du moins en présence d'un excès d'eau. Tout au plus pour rait-on admettre ici la sormation de certains hydrates salins dans l'état dissous. Ce sont la des points qui demandent à être approsondis, surtout si l'on se rappelle que l'entropie joue un rôle capital dans le calcul de la sorce électromotrice et qu'elle fait intervenir en principe tous les phénomènes de combinaison plus ou moins connus, entre l'acide, les sels et l'eau, depuis le zéro absolu jusqu'à la température ordinaire.

Quoi qu'il en soit, j'ai cru utile d'établir l'existence d'un courant continu et de mesurer les intensités pour un certain nombre d'exemples empruntés aux réactions entre les sels neutres et leurs acides.

Intensités.

1. Sulfate de soude et acide sulfurique

SO Na2 + SO H2.

(a) 6 éléments. Avec vases poreux. — E totale actuelle = 0^{volt}, 78. Résistance : 4000 ohms.

Premier essai. Circuit fermé, après 2 minutes, déviation : 1^{div} du galvanomètre; après 3 minutes : 0^{div}, 8; après 5 minutes : 0^{div}, 5. E totale = 0^{voit}, 13.

En 24 minutes, circuit ouvert, E totale remonte à ovolt, 31. On ferme le circuit.

Deuxième essai. Déviation après 2 minutes : odiv, 3; après 5 minutes : odiv, 1. E totale == 0,024.

Circuit ouvert: E totale remonte en 5 minutes a

Troisième essai. Circuit fermé. Il y a encore une intensité très appréciable : o^{d.v}, t environ, a peu près constante. E totale est tombée à o^{velt}, o4.

12 heures plus tatd, circuit ouvert : E totale = 0,12. Intensité non appréciable.

On voit qu'il existe dans cette pile (récemment construite) un courant continu, mais d'intensité faible. La force électromotrice de 6 éléments est d'ailleurs insuffisante, d'après le calcul, pour décomposer l'eau acidulée, même avec addition de pyrogallol et sous pression réduite;

ce que l'expérience a confirmé.

Quant au débit chimique, en l'estimant, d'après les résultats obtenus pendant i heure, comme proportionnel à l'accroissement du titre acide du liquide contenu dans le vase poreux, il équivalait au débit moyen de ome, ooo6 d'hydrogène par minute. Mais il s'accélère avec le temps. Au bout de 3 heures le titre acide gagné équivalait en moyenne à ome, ou4 d'hydrogène par minute. Cette accélération dans le passage de l'acide modifie la liqueur, de façon à diminuer la force électromotrice, laquelle dépend de l'écart existant entre la composition des liquides des deux vases.

(b) Acide sulfurique (vase supérieur) versé dans le sulfate de soude (vase inférieur). Eléments à siphon, sans

vases poreux.

E = 0^{roll}, 20 par élément. Cette valeur a été observée aussi bien avec le robinet fermé qu'avec le robinet ouvert: effet attribuable à la mince couche d'acide qui mouille le boisseau du robinet (voir p. 222). Mais cette identité accuse seulement une différence égale de potentiel; car il n'y a débit chimique et voltatque corrélatifs qu'à robinet ouvert.

Dans cette dernière condition, on a observé alors avec 2 éléments, E totale = o^{volt}, 36. Résistance extérieure: 4000 obms. Circuit fermé.

Déviation: après 2 minutes, 1 div, 5; après 3, 4, 5 minutes, chaque fois: 0 div, 9. Cette déviation a été constatée en agitant continuellement le liquide inférieur avec une baguette de veire, de façon à rendre la liqueur homogène.

Ace moment, sur 2 éléments, E totale = 0^{volt}, 05. Le circuit ouvert, E totale remonte en 1 minute à 0^{volt}, 14; soit 0,07 pour 1 élément.

Dans ces conditions, l'intensité constatée serait, au bout de 5 minutes, cinq fois aussi considérable qu'avec les piles à vases poreux, pour un même nombre d'éléments.

Ces intensités accusent un courant électrique continu. Mais, en raison de la chute rapide de la force électromotrice, elles ont été insuffisantes pour donner lieu à des phénomènes d'électrolyse extérieure manifestes.

2. Chlorure de sodium et acide chlorhydrique

Na Cl + H Cl

6 éléments avec vases poreux, examinés presque aussitôt avec le remplissage, avant que le maximum soit atteint.

E totale = ovolt, 27

Circuit fermé: R = 40000hms.

Premier essai. Déviation : après 1 minute, odiv, 5; après 3 minutes, odiv, 2, après 5 minutes, odiv, 1.

Elle demeure presque constante pendant quelque temps. A ce moment E totale = ovolt, o6;

Circuit ouvert : après 1 minute, E totale = 0 vo.t, 12; elle remonte ensuite très lentement.

Deuxième essai. E totale - ovolt, 20. Déviation après 3 minutes, odiv, 1; à peu près constante pendant les 3 minutes suivantes; alors E totale - ovolt, 07.

A ce moment, c'est-à-dire au bout de 1 heure, le circuit tant ouvert que fermé, le titre acide du liquide intérieur accuse seulement og, 003.

La faiblesse de cette action chimique répond à la faiblesse de l'intensité du courant. L'existence continue de ce dernier n'en est pas moins réelle.

Au bout de 4 heures, si l'on terme le circuit, il y a une déviation au premier moment; mais il n'y a plus d'intensité appréciable après quelques minutes. E totale tombe alors à ovoit, 04.

Il n'y a pas lieu de rechercher ici une décomposition électrolytique appréciable, en taison de la faiblesse de la force électromotrice.

IV. — ACTION RÉCIPROQUE DE DEUX DISSOLUTIONS ETENDUES D'UN MÊME SEL.

Chlorure de sodium concentré

(Na CI + 10 H2 O)

vase poreux intérieur pôle + ; et chlorure de sodium étendu

(Na Cl + 200 H2 O)

vase exterieur pôle -..

Force électromotrice. — 1901. Trois expérimentateurs différents: Pour 1 élément E = 0^{volt}, 12; 0^{volt}, 12; 0^{volt}, 12; 0^{volt}, 12; vers 20° à 25°. 1902, à 15°: 0^{volt}, 12; 0^{volt}, 12. Ce chiffre équivaut 4 + 2^{Cal}, 8.

Intensité. On a opéré avec 12 éléments, en employant comme résistance extérieure celle du galvanomètre, soit 205 ohms. Dans ces conditions, il se produit une déviation, preuve de l'existence d'un courant continu; déviation très faible d'ailleurs. L'intensité du courant est inférieure à celle qui serait susceptible de fournir un debit électrolytique extérieur manifeste.

Ces résultats ont été observés successivement avec une pile à vases poreux et avec une pile a siphon, sans vases poreux.

En fait, je n'ai reconnu aucun indice d'électrolyse extérieure avec 24 éléments et un voltamètre contenant, soit de l'acide étendu, soit cet acide additionné de pyrogatlol, même sous une pression réduite à on, o1.

En opérant avec une pile de 48 éléments, dont la force électromotrice totale était égale à 6^{volta}, o, d'après mesures, on n'a obtenu non plus aucun résultat. A la fin de l'essai d'electrolyse, qui a duré quelques minutes, E totale etait tombée a 3^{volts}, 3, soit à la moitié environ de sa valeur initiale; chiffre très supérieur, d'ailleurs, à celui qui serait

nécessaire pour provoquer l'électrolyse de l'eau acidulée.

L'évaluation de l'intensité des piles de ce genre a été déterminée à dissérentes reprises. Je transcrirai ici seulement le détail de l'une de ces déterminations :

	b a			111
12 éléments, circuit ouvert	10.40	$E tot = 0.016 \times 1$	2.	0,19
n	10,56	n		= 0.21
4.	11.51	19		0,13
	12.02	n		0.77
υ	2.29	E tot. =0,10 × 12		1,70

Ces différences résultent des conditions du mélange, en raison de l'imbibition progressive du vase porenx.

On a fermé le circuit pendant quelque temps, sur une R extérieure de 100000 ohms. On a observé une déviation très faible, mais réelle et permanente. Cette déviation cesse aussitôt si le circuit est ouvert.

A ce moment E totale = ovali, 54.

Au bout d'un certain temps cette force électromotrice est remontée : E totale = 1 volt, 08.

Voici les intensités observées dans ces conditions en fermant le circuit avec R = 100000 ohms.

Déviation après 1 minute : odiv, 5; 3 minutes : odiv, 3; 5 minutes : odiv, 3.

E totale finale - ovolt, 54; I onp, 00000015.

45 minutes après, E totale était remontée à orost, 96.

Les intensités, même initiales, sont insuffisantes pour produire un debit électrolytique extérieur visible, et les forces électromotrices finales sont inférieures à celles qui pourraient contre-balancer la force contre-électromotrice du voltamètre à pyrogallol (0⁷⁰⁸, 8).

Si nous comparous ces phénomènes aux effets calorifiques produits par le melange des liquides, nous reconnaîtrons d'abord que le phénomène thermique, observable à la température ordinaire, pour le mélange des deux liqueurs actuelles, est endothermique; soit pour les concentrations et la température ci-dessus : Q - - 0^{Ca1},74 d'après des expériences spéciales. Mais cette valeur n'es pas comparable directement avec la force électromotrice

En esset, la chaleur de dilution est une résultante complexe, qui varie rapidement avec la température. l'amontré ailleurs que ces variations peuvent être calculée d'après la connaissance des chaleurs spécifiques des dissolutions (Essai de Mécanique chimique, t. I, p. 125). Ce dernières paraissent corrélatives de la fixation d'un certain nombre de molécules d'eau combinées sur la molécule saline. Quoique les variations des chaleurs spécifiques avec la température soient lentes, elles abontissent dans le cas actuel, à changer de signe le phénomène thermique, par suite de l'élévation de la température.

En fait, d'après les mesures connues des chaleurs spécifiques, la chaleur dégagée par la dilution précédente deviendrait nulle vers 50°: résultat qui s'accorde avec le expériences récentes de M. Colson ('); puis elle serait positive et acquerrait vers 100° une valeur voisint de + 1 Col, 5.

Quoi qu'il en soit, à la température ordinaire, il y refroidissement, c'est-à-dire perte d'énergie, dont la restitution a lieu lentement par le milieu ambiant.

Pour le cas présent, l'origine chimique de l'énergie qui se traduit par la force électromotrice pourrait être cher chée dans l'existence, au sein des liqueurs, d'un hydraide l'ordre du composé cristallisé bien connu

Na Cl + 2 H2 O,

composé dont la formation pour l'état solide dégageré environ + 4^{Cal}, d'après les analogies tirées des hydras

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIII, p. 1209, décembre 1901.

Un semblable hydrate existe probablement à l'état de dissociation partielle, au sein des liqueurs, et sa dose varierait avec la dilution. Mais c'est là une hypothèse assez
incertaine, surtout en présence du développement des
forces électromotrices, observées lors de la réaction de la
soude sur les sels neutres de cette base (voir plus lom).
Il convient également ici de tenir compte de cette circonstance que l'entropie répond à la formation de tous les
composés susceptibles de se former dans l'invervalle compris entre la température ordinaire et le zéro absolu.

V. - ACTION D'UNE BASE LIBRE SUR UN SEL DE LA MÊME BASE.

Les piles fondées sur cette réaction sont des plus intéressantes, à cause de la grandeur relative des forces électromotrices et des intensités observées, laquelle contraste avec l'absence apparente de réaction chimique bien définie. Mais avant de discuter cette question, il convient de donner le détail des expériences.

1. Soude et chlorure de sodium : NaOH + NaCl.

La soude est placée dans le vase poreux (pôle), et le sel dans le vase intérieur (pôle +).

Force électromotrice.

1901. 1 dlément avec vases poreux E = 0 ott, 33; o ott, 40; o ott, 35; o ott, 40; o ott, 41, vers 25°.

1902. Avec vases poreux, ovel, 31; ovel, 30, vers 15°. Sans vases poreux, ovel, 30.

Le chiffre 0,40 équivant à 9^{cal},4; le chiffre 0,30 a 7^{cal},0.

Intensité. — (a) NaOH (1^{eq} = 5¹, vase intérieur, poreux, pôle —), NaCl (1^{eq} = 5¹, vase extérieur pôle —). 6 éléments (en partie polarisés).

Premier essai, E totale initiale = ovoli, 19 × 6=1 voli, 14;

R 4000° hms, circuit fermé. Après 2 minutes. 6d1°,5. après 3 minutes: 5d1°; 4 minutes: 4d1°,5; 5 minutes: 4d2;

E finale tombe à ovoit, 10 \times 6 = ovoit, 60.

Circuit ouvert. En 20 minutes E totale remonte a

$$0 \le 16 \times 6 \Rightarrow 1 \le 96$$
.

Deuxième essai. Circuit fermé de nouveau. Après 2 minutes : 4^{div} ; de 3 à 5 minutes : 3^{div}.

E totale tombe à ovalt, $0.5 \times 6 = o^{\text{volt}}$, 30.

On voit que le voltage de cette pile n'atteint pas les 1 volt, 6 qui seraient nécessaires pour décomposer dans le voltamètre l'eau acidulée par l'acide sulfurique. En fait ce dégagement n'a pas été observé.

Cependant, lorsque l'on ajoute du pyrogallol dans le voltamètre à eau acidulée, le dégagement de l'hydrogene exigeant seulement ovolt, 8; il serait possible à la rigueur de l'observer avec le voltage mitial 1 volt, 12. Mais comme la force electromotrice est tombée au cours de l'expérience a ovolt, 60 et ovolt. 30, elle est en réalite devenue trop faible.

En définitive, tous ces voltages et intensités sont insuffisants pour produire un dégagement de gaz visible dans le voltamètre, même à pression reduite et avec pyrogallol.

Quant au debit chimique, un centième de la soude très sensiblement, d'après mesures analytiques, était sorti du vase poreux en i heure; soit og, oo4, quantité équisalente à un débit de omb, oo d'hydrogène par minute; en supposant qu'on puisse admettre cette équivalence au point de vue de la reaction chimique mal connue qui s'accomplit dans la pile actuelle.

La dose de chlorure de sodium, qui avait traversé en coment la paroi poreuse pour pénétrer dans le vase poreu se ne répondait qu'a une trace non pondérable.

(b) 6 éléments avec vases poreux : E totale in it tiale = 1 volt, 7 ou 0,282 × 6 final ; 1 volt, 14 et R extérieure

verre à robinet.

6 éléments : E initiale totale = ovoit, 30 × 6 = 1 voit, 80, R extérieure : 4000 ohms.

Circuit fermé (en agitant continuellement le liquide du vase inferieur).

Après 2 minutes : 15^{div} ; 3 minutes : 9^{div} ; 4 minutes 8^{div} ; 5 minutes : 7^{div} , 5; E totale finale : 0^{volt} , $15 \times 6 = 0^{\text{volt}}$, 90.

Ici le voltage final est inférieur à la limite nécessaire pour une décomposition électrolytique continue de l'acide sulfurique étendu dans le voltamètre; il est au contraire un peu supérieur à la limite ovoit, 8, qui répondrait à un dégagement d'hydrogène, avec le concours du pyrogaliol dans le voltamètre. Mais le calcul montre que l'intensité est insuffisante pour qu'il puisse y avoir, même dans ces conditions extrêmes, électrolyse manifeste dans le voltamètre. En effet,

$$E = 0.90;$$

$$I = \frac{8^{amp}}{2.0000000}; \qquad p = 221000 \text{ ohms};$$

$$i' = \frac{0^{amp}, 1}{221000} \qquad o^{mp}, 0000000 \text{ (;}$$

H dégagé par minute = 0ms, 000 000 24;

la limite sous pression réduite avec pyrogallol étant 0,0000038, c'est-à-dire quinze fois plus élevée.

(e) On a disposé 36 éléments NaOH + NaCl, avec vases poieux. Au bout d'une demi-heure, on a trouvé par expérience E initiale totale == 8^{volto}, 2.

Premier essai. On a fermé le courant sur un voltamètre à eau acidulée avec pyrogallol, sous une pression de o^m, 005. Aucun gaz ne s'est manifesté. Après 3 minutes. on a mesuré l'intensité, avec

> R extérieure = 80 000 ohms, Circuit fermé, après 3 minutes nouvelles : 4^{div},5; après 5 minutes : 4^{d.v}, après 6 minutes · 3^{div},7.

1901. Pour 1 élément E = 0'01, 22; 0'01, 21; 0'01, 22. Equivant à 5⁶¹, 1.

6. Soude et formiate de soude : NaOH + CHNaO!, 1901. Pour 1 élément E=0101, 19; 0101, 17; 0101, 22; 0101, 19. Equivaut à 4Ca1, 5.

7. Soude et oxalate de soude : NaOH -- C2Na2O'.
1901. Pour 1 élément E - 0'ot, 11; 0'ot, 12; 0'ot. 1.
Equivant à 2^{Cat}, 5.

8. Ammoniaque et chlor hydrate d'ammoniaque:

Az II3 + Az H+Cl.

igor. Pour rélément E-o'et, 24; o'et, 25. Equivant à 5^{cal}, 6.

Les analogies thermochimiques ordinaires entre les azotates et les chlorures, entre les acétates, les lactates et les formiates, entre les sulfates et les oxalates sont observées ici.

On remarquera au contraire la dissemblance des sels bibasiques qui fournissent les valeurs les plus faibles et les sels monobasiques qui l'emportent. Il n'y a pas de relation apparente entre le degré de dissociation des sels étudiés par l'eau et la grandeur des forces électromotrices, comme le montre la comparaison entre ces trois séries de sels les chlorures et azotates donnant une force électromotrice supérieure aux acétates, lactates et formiates, qui sont plus dissociés; tandis que les sulfates et oxalates, vrais semblablement moins dissociés, fournissent la force électromotrice la plus faible.

Quoi qu'il en soit, la chaleur chimique apparente, c'està dire celle qui résulte du mélange, dans le calorimètre, des liqueurs constitutives de chacun des éléments de pile cidessus, est insignifiante, d'après mes expériences.

Cependant on serait porté a priori a attribuer les forces électromotrices considérables correspondant à des

nombres de calories assez grands, à la formation de sels basiques. Mais c'est là une hypothèse pure ; car de tels sels, dans des dissolutions étendues, ne se manifestent par aucun autre caractère, tel que pourrait l'être un dégagement de chaleur notable. Ils ne paraissent donc pas exister en dissolution à la température ordinaire. Cette même considération paraît exclure également la formation d'hydrates salins particuliers, dont la présence des alcalis augmenterait la stabilité. Cependant on pourrait à la rigueur concevoir qu'une formation de certains hydrates alcalins, ou de certains sels basiques, - devenus plus stables à mesure que la température est plus basse, - jouât quelque rôle dans les variations de l'énergie qui concourent à déterminer la force électromotrice. En tout cas, ces observations révèlent quelque action singulière, dont l'interprétation reste obscure.

Remarquons en passant que l'on découvre ici l'origine véritable d'une force électromotrice exceptionnelle, observée dans la combinaison galvanique suivante :

Cette force ne paraît pas corrélative de la réaction du chlorure mercureux sur la potasse, laquelle absorbe $-\frac{1}{2}3^{Cat}$, 3; mais elle me semble dépendre, en réalité, de la réaction de la potasse sur le chlorure de potassium. En effet, il y a concordance à peu près complète entre la valeur trouvée, laquelle répond à 7^{Cat} , 6, et le chiffre qui se Jéduit de la différence entre les valeurs 9, 4-1, $6=7^{Cat}$, 8, résultant de mes propres déterminations sur le sel de soude. Je signale ce rapprochement, sans y insister autrement.

Il résulte des cinq séries d'expériences qui viennent d'être résumées cette constatation : que les forces électromotrices, souvent considérables, développées dans les conditions que

j'ai décrites, par la réunion d'un grand nombre d'éléments de pile, éléments constitués par des réactions simples de neutralisation ou analogues, ces forces électromotrices, dis-je, ont donné lieu à la rigueur à un débit suffisant, pour produire des phenomènes d'electrolyse extérieure appréciables; mais seulement dans le cas où il s'est agi de l'action directe d'un acide sur une base; cette électrolyse extérieure était aidée, d'ailleurs, par le concours d'un agent capable d'absorber l'oxygène au sein de la liqueur électrolysée. Ce sont bien là des conditions susceptibles d'intervenir dans la Chimie physiologique. Au contraire, jusqu'à présent, je n'ai réussi à manisester aucune électrolyse extérieure avec des piles sondées sur la simple réaction d'un acide sur son propre sel alcalin, ou de la soude sur son propre sel, dérivant de son union avec un acide fort, non plus que par la réaction d'un acide sur le sel d'un autre acide de force moyenne. Tandis que j'ai réussi sort bien en saisant intervenir simultanément aux réactions salines des réactions oxydantes et réductrices, provoquées au sein des piles ellesmêmes avec le concours de conditions décrites dans les Mémoires suivants, lesquelles sont comparables à certains égards aux réactions accomplies dans les organismes vivants au cours des phénomènes physiologiques.

RECHERCHES SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DE DEUX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

SIXIÈME MÉMOIRE.

ÉTUDE SUR LES PILES FONDÉES SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DES LIQUIDES OXYDANTS ET RÉDUCTEURS AVEC DISSOLVANT COMMUN.

Les conditions générales de la construction de ces piles

piles par action nécipaoque: dissolvant commun. 261 ont été exposés plus haut (p. 213-215). Entrons dans le détail de l'exécution des expériences.

- peuvent être opposés directement les uns aux autres, de façon à constituer des éléments de pile. Mais, en raison du peu de conductibilité électrique des dissolutions des composés précédents, de tels éléments de pile sont peu pratiques. Dès lors, j'ai recourn aux artifices suivants :
- d'un agent susceptible de rendre les liqueurs conductrices. — Si cet agent est employe suivant une proportion identique aux deux pôles de la pile, celle-ci étant chargée avec une dissolution oxydable (ou oxydante) unique, il est clair qu'il ne saurait y avoir courant. Mais le courant voltaique peut être développé avec une liqueur conductrice identique dans les deux vases, si l'on ajoute le composé oxydable à un seut pôle. Il sera particulièrement intense, si l'agent destiné à donner de la conductibilité exerce une réaction chinaque propre sur le corps oxydable: par exemple, une dissolution de soude, liqueur conductrice dans les deux vases, et du formol à un pôle seulement.
- 3º A fortiori, si l'on oppose aux deux pôles différents un corps oxydant et un corps oxydable; ces deux corps étant dissous dans un liquide conducteur identique, tel que l'acide sulfarique étenda, ou la dissolution aqueuse de chlorure de sodium.
- L'agent commun qui rend les liqueurs conductrices peut être employé en proportion inegale dans les deux dissolutions placées autour des pôles, auquel cas ses deux dissolutions développent par elles-mêmes un courant. Étant donnée cette condition, le corps oxydable peut être place à un pôle ou à l'autre, isolément; ce qui donne des forces électromotrices différentes, suivant le

- 5° Dans ce même cas général, on peut en outre opposer le corps oxydable placé à un pôle, à un corps oxydant placé à l'autre pôle.
- 6° Ceci nous amène à un troisième et dernier ordre de phénomènes plus général encore, c'est-à-dire aux réactions complexes, assimilables d'une façon plus étroite avec les conditions réalisables dans l'économie des êtres vivants: deux composés salins distincts (acide, base, ou sel) étant placés aux deux pôles, en même temps qu'un corps oxydant à un pôle; ou bien un corps oxydable à l'autre pôle; ou bien encore un corps oxydant à un pôle et un corps oxydable à l'autre pôle. Ces réactions complexes feront l'objet d'un septième Mémoire.

J'ai comparé expérimentalement des piles construites dans chacune des conditions que je viens de distinguer.

EXPÉRIENCES.

DISSOLVANT COMMUN IDENTIQUE DANS LES DEUX VASES, COMME NATURE ET CONCENTRATION.

Les dissolvants acides ou alcalins mis en œuvre répondaient à la concentration d'un équivalent, $P = 5^{1}$; l'eau oxygénée et le pyrogallol (poids moléculaire $M = 5^{1}$) ont été ajoutés à chaque vase, suivant la proportion en volume du cinquième de celui du dissolvant conducteur, identique dans les deux vases; ce qui ne modifie pas sensiblement les concentrations du dissolvant.

Voici les chiffres obtenus, tels qu'ils ont pu être observés, et sous réserve de la polarisation.

1° DISSOLUTIONS AQUEUSES DU CORPS OXYDANT ET DU CORPS OXYDABLE OPPOSÉES SANS AUCUNE ADDITION.

Eau pure.

Eau oxygénée, H2O2, aussi pure que possible dans le

PAR ACTION RÉCIPROQUE: DISSOLVANT COMMUN. 263 rase intérieur poreux (pôle ---); et pyrogallol, Cª Hª O³, rase extérieur (pôle ---):

i élément, E - ovolt, 15.

2º Addition d'un composé susceptible de faire varies 1 à conductibilité des liqueurs.

Ce composé peut être un dissolvant neutre, ou acide, ou bien alcalin.

Dissolvant peutre.

Le dissolvant était pris tel qu'il susceptible d'accroître la conductibilité des liqueurs.

(1. Dissolution étendue de chlorure de sodium.

On a procédé de trois façons différentes : H2O2 seulement dans le vase intérieur ou extérieur (pôle +) :

E == ovolt, 11 (valeur équivalente à 2 Cat, 5).

(2) Pyrogalial, C⁵ H⁶ O³, seulement dans l'un des deuv

E = ovolt, 25 (valeur équivalente à 6^{Cal}).

(3) H²O² dans le vase intérieur poreux (pôle +) et C⁴H⁶O³ dans le vase extérieur (pôle --):

E = ovolt, 20 (valeur équivalente à 4 Cal, 7).

Dissolvants acides.

Ces dissolvants sont susceptibles d'accroître d'une façon rès marquée la conductibilité des liqueurs.

1. Dissolution étendue d'acide chlorhy drique.

Trois dispositions différentes :

(1) H²O² seulement dans le vase intérieur ou extérieur pôle +), l'autre vase (pôle --):

E = ovolt, or.

Comme contrôle on a opéré l'addition de H²O² seulement lans l'autre vase : le voltage demeure à peu près nul. (2) CoHoO3 seulement dans l'un des deux vases (pôle —), l'autre (pôle +);

E = 0'01, 14.

Comme contrôle, l'addition simultanée du pyrogalist dans l'autre vase a fait tomber à peu près à zéro le voltage; ce qui doit être.

(3) Soit enfin H²O² vase intérieur (pôle +) et C⁶H⁶O¹ vase extérieur (pôle -):

E = ovolt, 24 (équivalent à 5 Cal, 7).

On voit que l'action du pyrogallol est prépondérante; mais la présence de l'eau oxygénée à l'autre pôle tend a l'accroître.

En somme, dans le cas (3) les résultats observés, en présence de l'acide chlorhydrique, sont sensiblement les mêmes qu'en présence du chlorure de sodium.

- 2. Dissolution étendue d'acide sulfunque.
- (1). H²O² seulement dans le vase intérieur (pôle + : E = 0^{50lt}, 12.
- (2). C⁶ H⁶ O³ seulement dans le vase extérieur (pôle —). E = o^{volt}, 20 (équivalent à 4^{Gal}, 1).
- (3). H²O² vase intérieur (pôle +) et C⁶H⁰O³ vasé extérieur (pôle -):

E = ovolt, 21 (équivalent à 4 Cal, 9).

12 éléments de ce dernier système (ayant une force électromotrice totale de 2^{rolts}, 5) n'ont produit aucune action électrolytique appréciable dans le voltamètre, sous la pression ordinaire, même avec l'eau acidulée additionnée de pyrogallol. Il n'a pas été fait de mesures d'intensité.

- 3. Dissolution étendue d'acide lactique.
- (1). H²O² seulement dans le vase intérieur (pôle +): E = o^{rest}, o 1.
- (2). $C^0 H^0 O^3$ dans le vase extérieur seulement (pôle -.: $E = o^{\text{tolt}}$, 20.

PILES PAR ACTION RÉCIPROQUE: DISSOLVANT COMMUN. 265

(3). H²O² vase intérieur (pôle +) et C⁶H⁶O³ vase extérieur (pôle -):

E = o'oli, 20 (équivalent à 4 Cat, 7).

Les voltages répondant à l'opposition simultanée des deux corps oxydant et oxydable sont, on le voit, peu différents pour les trois acides précédents. Mais il n'en est pas de même avec des acides plus facilement oxydables, comme on va le montrer.

- 4. Disssolution étendue d'acide oxalique.
- (1). H2O2 vase extérieur seulement :

E = ovolt, 02.

(2). Co Ho Oo vase intérieur seulement :

E = 0 volt ,045.

(3). Cº Hº Os vase intérieur et Hº O2 vase extérieur :

E = ovolt, 10.

n'ont produit aucun phenomène d'électrolyse; même en ajoutant du pyrogallol dans le voltamètre à eau acidulée, sous la pression normale.

5. Dissolution étendue d'acide formique.

La polarisation est surtout manifeste avec l'acide formique. En effet, plusieurs essais dissérents ont donné des valeurs très inégales :

(1). H2O2 seul dans l'un des deux vases :

E = o^{volt}, 51 et o^{volt}, 54 (équivalant à 12^{Cal}, o). Il y a oxydation de l'acide formique.

(2). Pyrogaliol seul dans l'un des deux vases :

E = 0^{volt}, 015 et 0^{volt}, 33; polarisation irrégulière, tenant sans doute a l'amorçage de deux réactions différentes.

(3). Voici maintenant des essais exécutés avec les deux composés oxydant et oxydable, opposés successivement suivant un ordre différent. Il y a identité dans une première série; mais cette identité ne s'est pas retrouvée

dans la seconde.

```
( C6 H6 O3 intér. seul.
                                  puis H2O2 extér...
                        0,015;
                                                        0,51
H2O2 extér. seul...
                                  puis C6 H6 O3 intér.
                                                               (équiv. à 12,€
                                                        0,53
                        0,51;
 C6H6O3 extér. seul.
                                  puis H2O2 intér...
                                                               (équiv. à 15,8
                        0,33;
                                                        0,66
H2O2 intér. seul...
                                  puis C6 H6 O3 extér.
                                                        0,44
                                                               (équiv. à 10,4
                        0,54;
```

Dans le dernier cas, il semble que les résultats ne sont pas les mêmes, tandis qu'ils devraient l'être en principe, quand on change l'ordre relatif des actions; c'est-à-dire suivant que l'on ajoute d'abord l'eau oxygénée dans un vase, puis le pyrogallol dans l'autre, ou inversement. Cette anomalie s'explique en supposant que la chaîne de réactions dans le système complet dépend de la première action déterminée par l'agent initial, action qui peut être amorcée différemment d'après l'expérience (2).

aucune électrolyse extérieure appréciable, telle que la décomposition de l'acide sulfurique étendu, même avec addition de pyrogallol dans le voltamètre et sous pression réduite. Ce résultat négatif a été observé soit en opérant avec H²O² dans le vase extérieur seulement (6^{volts}); soit en opérant avec C⁶H⁶O³ dans le vase extérieur seulement (E totale = 4^{volts}); soit avec les deux agents chacun à son pôle (E totale = 6^{volts}). Il n'y a pas eu de mesures d'intensités.

D'après les essais qui viennent d'être énumérés, les dissolvants acides ne semblent pas favorables à la production d'un débit électrolytique essicace.

Dissolvants alcalins.

Ces dissolvants sont susceptibles, en général, d'accroître la conductibilité des liqueurs, quoique à un moindre degré que les dissolvants acides minéraux.

RLES PAR ACTION RÉCIPAQUE : DISSOLVANT COMMUN. 267

1. Dissolution étendue de soude.

L'emploi de la soude (P = 51), comme dissolvant comun dans les deux vases, a fourni des résultats significatifs. On a étudié l'action du pyrogallol, du formol et du gluose, comme corps réducteurs.

(1) H2O2 dans un vase seulement :

E = ovolt, 02, c'est-à-dire absence de réaction sensible.

(2) Pyrogallol ColloO3 dans un vase seulement :

E = 0 tt, 29; o'elt, 32 et o'el, 40 (équivalant à 7 cat, 2 et 9 cat 4).

(3) Emploi simultané de ces deux composants, suivant pa ordre différent.

C6 H6 O2 intérieur seu!.	#all: 0₁=:	puis H+O+ extérieur.	0,27
H2O2 exte feur seul	0,03;	puis C6H8O8 intérieur	0,29
Go Ho Oa extérieur seul.	0,32;	puis H*O* intérieur	0,27
H2Os intérieur scul	0,07;	puis Ca Ha Os extérieur.	0,26

Les quatre résultats finaux ont fourni des valeurs à peu près identiques, comme on devait s'y attendre. Ce voltage commun équivaut à 6^{Cal}, 4.

Essais d'électrolyse :

(1) H2O2 seulement à un pôle : 12 éléments, rien.

- (2) CoHoOs seul à un pôle. 12 éléments de ce système (É totale 4 volts, o) déterminent la formation lente des gaz dans le voltamètre à acide sulfurique étendu, sous une pression réduite à om, o3. Ils produisent également la séparation de l'acide et de la base, dans une dissolution étendue de sulfate de soude.
- (3) Soient maintenant Ca HaO3 à un pôle, H2O2 a l'autre :

t élément E = ovolt, 28.

12 éléments de ce système (E totale — 3^{voits}, 4) déterminent l'apparition des gaz dans l'acide sulfurique étendu du voltamètre, même sous la pression o^m, 76.

Sous une pression réduite à o^m, o3, ce dégagement est rapide.

On observe aussi la décomposition de SO⁴ Na² en acide et base.

On remarquera l'action accélératrice produite ici par l'addition de l'eau oxygénée, avec un voltage résultant peu différent, et même moindre, par rapport à celui dû au pyrogallol seul.

Les essets de polarisation sont d'ailleurs très accusés avec ce système.

(4) Formol (CH²O) dans le vase intérieur seulement: 1 élément E = 0^{volt}, 48 (équiv. à 11^{Cal}, 7).

La soude est employée toujours comme dissolvant commun dans les deux vases.

6 éléments de ce système (E totale = 2^{volts}, 9) et même 4 éléments (E totale = 1^{volt}, 9) suffisent pour décomposer l'acide sulfurique étendu dans le voltamètre, sous la pression de 0^m, 76.

Ils décomposent aussi le sulfate de soude en acide et base.

(5) Glucose (C6 H6O3) dans le vase intérieur sculement: E = 0^{volt}, 05.

On place alors de l'eau oxygénée, H²O², simultanément, dans le vase extérieur : le voltage tombe à o^{volt}, 005; polærisation.

2. Dissolution étendue de bicarbonate de soude.

Pyrogallol dans l'un des vases seulement, Ou pyrogallol à un pôle, H²O² à l'autre pôle : Pas d'électrolyse appréciable avec 12 éléments.

3. Dissolution étendue de formiate de soude (P = 5¹). H²O² dans l'un des deux vases seulement; Ou H²O² à un pôle et pyrogallol à l'autre pôle : Pas d'électrolyse appréciable avec 12 éléments. TLES PAR ACTION RÉCIPROQUE : DISSOLVANT COMMUN. 269

4. Dissolution étendue d'ammontaque (P = 51).

Le tôle de l'ammoniaque comme dissolvant commun a présenté une efficacité électrolytique extérieure analogue celle de la sonde, quoique moins prononcée; c'est ce qui résulte des essais suivants.

Pyrogallol, vase intérieur seulement.

12 éléments de ce système (É totale = 3^{valts}, 2) ont été sans action electrolytique dans le voltamètre sur l'acide alfunique étendu, même à la pression o^m, 03.

On ajoute H²O² dans le vase extérieur simultanément : 12 éléments de ce système (E totale — 3^{volts}, 2) et mên e 8 éléments (E totale = 2^{volts}, 1) décomposent l'acide sulfurique étendu dans le voltamètre, avec apparition de gaz aux deux pôles.

Le sulfate de soude est aussi décomposé en acide et

Ces résultats établissent — dans une pile renfermant avec addition d'agents réducteurs seuls et, à un degre plus marqué, d'agents oxydants — l'efficacité électrolytique extéricure. Cette efficacité peut donc être attribuée à des milieux alcalins, analogues à ceux qui se rencontrent au sein de l'économie des êtres vivants.

Dissolvants oxydants ou réducteurs

Voici maintenant des piles où le corps soit oxydant, soit réducteur, joue le rôle de dissolvant commun dans les deux vases, en étant susceptible en outre de diminuer la conductibilité des liqueurs.

1. Dissolution étendue d'eau oxygénée.

molécule H²O² dans 5¹. Cette liqueur a été placée dans les deux vases; l'acide formique ajouté dans le vase poreux seul : 12 éléments.

Au début, sous une pression de om, oto, l'eau acidulée

du voltamètre maniseste un dégagement gazeux intermittent, apparaissant par boussées rapides. Mais ce dégagement gazeux cesse après 2 ou 3 minutes, en raison de la polarisation.

2. Dissolution étendue de pyrogallol.

Dans un élément de pile constitué par l'opposition de deux liquides salins dissérents. On a vu plus haut que, si l'on ajoute du pyrogallol au pôle négatif, ce pôle étant constitué par des solutions alcalines ou analogues, le pyrogallol accroît, en général, la force électromotrice; tandis que le même pyrogallol placé au pôle positif (solutions acides ou analogues) diminue la force électromotrice et provoque souvent des phénomènes de polarisation.

Examinons maintenant le cas où le pyrogallol est placé simultanément aux deux pôles, avec une même concentration, de façon à jouer le rôle de dissolvant commun, pour les deux liquides salins différents; dans ce cas la force électromotrice est voisine de celle observable dans le cas où le pyrogallol existe seulement au pôle négatif. Je citerai seulement l'exemple que voici, entre plusieurs du même ordre:

Pile constituée par NaCl + 10 H2O (pôle +) et NaCl + 200 H2O (pôle -):

- ı élément E = ovolt, 12.
- (1) On ajoute du pyrogallol seulement au pôle : i élément E = 0^{voit}, 20.
- (2) On ajoute du pyrogallol seulement au pôle + primitif:
 - i élément E = ovolt, 004; pôles renversés.
- (3) Pour chacun des éléments envisagés dans les piles () et (2) on ajoute ensuite du pyrogallol au second pôl c'est-à-dire dans les deux vases, avec une même concer ration de pyrogallol. Alors on trouve :
 - ı élément : E = ovoit, 21.

On voit que dans la pile (2), en partieulier, la polariation disparaît par cette addition et les pôles sont rétablis.

Dans la plupart des cas, oependant, le voltage est dimipué par l'addition du pyrogallol au second pôle, en raison de l'effet polarisant exercé par le pôle positif (voir dans le Mémoire suivant : Acide lactique et bicarbonate de soude).

DISSOLVANT CONDUCTEUR, RENFERMANT LES MÊMES COMPOSANTS AVEC CONCENTRATION DIFFÉRENTE AUX DEUX PÔLES.

Je n'ai étudié qu'un seul exemple, celui du chlorure de codium, susceptible d'accroître la conductibilité des liqueurs; il a fourni des particularités intéressantes, déjà exposées (1) à la page précédente. Il suffira d'ajouter les faits qui suivent:

(2) Pyrogallol extérieur (pôle -):

t élément E = ovolt, 20; puis H2O2 intérieur (pôle -- , : E = ovolt, 23.

24 éléments de ce système (É totale = 5^{volts}, 7) n'ont pas produit d'électrolyse appreciable dans le voltamètre.

Ce résultat négatif, comparé aux précédents, lesquels ont été observés avec les dissolutions tant acides qu'alcalines, ainsi que les résultats du Mémoire suivant, montrent bien la nécessité d'établir une certaine chaîne de réactions convenables pour réaliser un débit électrolytique extérieur manifeste.

SUR LES SILICIURES DE COBALT,

Par M. PAUL LEBEAU.

Le premier composé défini de silicium et de cobalt connu • été décrit par M. Vigouroux (1). Ce siliciure répond à

^{(1,} Vigouroux, Ann. de Chim. et de Phys., 7 série, t. XII, 1897, p. 153.

la formule Si Co². Il prend naissance lorsque l'on sond le cobalt avec 10 pour 100 de son poids de silicium. Ses propriétés et sa préparation le rendent tout à fait comparable au siliciure de ser Si Fe² cristallisé, préparé et étudié par M. Moissan (1).

Nous avons montré antérieurement que l'action du ser sur le siliciure de cuivre sondu permettait d'obtenir les siliciures de ser désinis et cristallisés SiFe² et SiFe (²), et nous avons indiqué que ce procédé de préparation était susceptible de sournir également d'autres siliciures des métaux voisins du ser. C'est ainsi que nous avons pu obtenir avec la plus grande facilité un siliciure de cobalt parsaitement cristallisé répondant à la sormule SiCo. Sa préparation peut être calquée sur celle du siliciure de ser correspondant:

Préparation de siliciure Si Co. — On chausse, au sour électrique de M. Moissan, dans un creuset de charbon, un mélange de 400g de siliciure de cuivre à 10 pour 100 et 40g de cobalt en limaille ou en menus fragments. La durée de la chausse est de 4 à 5 minutes pour un courant de 950 ampères sous 50 volts. On obtient dans ces conditions un culot sondu peu cassant qui, traité alternativement par l'acide azotique et une solution de soude, abandonne de très beaux cristaux de siliciure de cobalt.

On peut encore effectuer cette opération au four à vent; mais il est nécessaire d'atteindre la température la plus élevée que peut donner un four bien construit pour fondre convenablement le mélange. Malgré cela il arrive souvent que, en raison de la durée de la chausse et des déformations ou des fissures des creusets, les gaz du soyer interviennent

⁽¹⁾ H. Moissan, Comptes rendus, t. CXXI, 1895, p. 621.

⁽²⁾ P. LEBEAU, Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 933; t. CXXVIII, 1900, p. 383.

transforment une partie du silicium en produits azotés (†)
t oxydés. Aussi est-il beaucoup plus avantageux d'emdoyer le four électrique; la réaction est alors très régulière
t l'on atteint un rendement voisin du rendement théorique. Par exemple (06 de cobalt nous ont fourni 566 de
pliciure Si Co; la théorie exigerait 598.

Propriétés. — Le siliciore de cobalt se présente en pristaux prismatiques très brillants.

Sa densité à - 20° est égale à 0,30.

Il ne présente pas une très grande dureté; par frottement le verre est, en effet, faiblement entamé.

Chauffé dans un courant d'hydrogène, il fond vers 444° en donnant une masse métallique à cassure cristalline d'un bel éclat métallique. Fondu en présence d'un excès de cuivre, ou mieux avec un métal sans action chimique sur le silicium, il se dissocie comme le siliciure Si Fe. Cette dissociation s'observe très facilement dans l'argent en fusion:

2 Si Co = Si Co2 + Si.

Le fluor réagit sur le siliciure de cobalt légèrement chaussé avec incandescence; il se dégage du sluorure de silicium et il reste du fluorure de cobalt. Le chlore ne l'attaque qu'au rouge sombre.

Chaussé dans l'oxygène, le siliciure de cobalt se transforme lentement vers 1200°. Le soufre est sans action à la température de susion du verre.

Les gaz fluorhydrique et chlorhydrique donnent, au

⁽¹⁾ Dans ce cas, la matière se reunit mal et reste en partie pulvé rulente elle laisse, après traitement par l'acide azotique, outre du si liciure de cobalt, une notable proportion d'une poudre d'un gris verdâtre, qui paraît être formée par un mélange des azotures et oxytarbures de silicium décrits par Schutzemberger et M. Colson. Nous y avons constate la présence de l'azote et du carbone.

rouge, les fluorures et chlorures de cobalt et de silician et de l'hydrogène.

La vapeur d'eau oxyde le siliciure de cobalt à 1200, très incomplètement d'ailleurs; la couche d'oxyde formet produit de belles irisations à la surface des cristaux. L'hydrogène sulfuré fournit du sulfure de cobalt et du sulfure de silicium. Le gaz ammoniac réagit à haute température avec fixation d'azote. Dans les mêmes conditions, c'està-dire vers 1300°, l'azote altère superficiellement ce composé.

Le siliciure de cobalt est inattaquable par l'acide azotique étendu ou concentré, par l'acide sulfurique concentré; il se dissout lentement dans l'eau régale, plus rapidement dans l'acide chlorhydrique concentré.

Les lessives alcalines étendues sont aussi sans action; mais si on les concentre en présence du siliciure, l'attaque se produit et elle devient très rapide avec les hydrates alcalins fondus.

Les carbonates alcalins en fusion attaquent également. siliciure.

L'azotate de potassium fondu est sans action au-dessous de sa température de décomposition. Le bisulfate de potassium ne l'altère pas sensiblement au rouge.

Analyse. - L'analyse du siliciore de cobalt a pu êve faite très facilement en utilisant sa solubilité dans l'acité chlorhydrique.

					Théoric
	1	П.	111.	17,	pour S. Co
Silicium	32,26	31,80	32,07	32,50	32,18
Cobalt	66,90	67,50	67,70	66,93	67.8

Les analyses I et IV-se rapportent à un échantillon souillé d'un peu de siliciure de fer provenant du siliciure de cuivre industriel.

L'analogie existant entre les formules et les propriétés les deux siliciures de cobalt précédents et celles des silidures de fer permettait de prévoir l'existence d'un troisième composé plus riche en silicium comparable à Si² Fe. Les essais que nous avons faits dans cette voie ont confrmé nos prévisions. Un tel composé prend en effet naissance lorsque l'on chausse le cobalt en présence d'un excès de silicium fondu, ou quand on soumet à l'action du four fectrique un melange de siliciure de cuivre, de cobalt et le silicium. Dans ce dernier cas, le composé est mieux ristallisé et plus facile à purisier.

Préparation du siliciure Si2 Co. — La préparation doit tre effectuée de la saçon suivante : on place dans un reuset de charbon 2008 de siliciure de cuivre, 208 de sobalt et 30g de silicium cristallisé. Ce creuset est ensuite porté dans le four électrique, où on le maintient 5 à 6 mipates, le courant étant de gooamp sous 40 volts à 50 volts. Le culot métallique ainsi obtenu se brise très facilement, sa cassure est d'un gris bleu foncé. On le pulvérise grossièrement et on le traite successivement par l'acide azotique par la lessive de soude en ayant soin de later à l'eau sprès l'action de chaque réactif. Ces traitements alternés sont continués jusqu'à ce que l'acide azotique n'enlève plus de métal. Le résidu pulvérulent et cristallin est alors additionné d'acide chlorhydrique étendu de son volume d'eau, à la température du bain-marie. Ce réactif dissout le siliciure Si Co qui se forme toujours dans cette préparation en petite quantité. Le siliciure Siº Co est à peu près inattaquable dans ces conditions. Le produit est enfin lavé l'eau et séché à l'étuve.

Les analyses faites sur des échantillons provenant d'opérations différentes montrent bien que le composé insi formé a pour formule Si-Co. Il renferme souvent

comme impureté un peu de siliciure de carbone.

				Théoric pour Se Co.
Silieium pour 100	18,30	.48,05	47,83	48,69
Cobalt pour 100	20,92	51,61	51,77	5t, lo

Les calculs ont été effectués après avoir préalablement retranché, du poids de la prise d'essai, celui du siliciare de carbone. Ce dernier était déterminé en dissolvant le

siliciure de cobalt dans l'acide fluorhydrique.

Propriétés. - Le siliciure de cobalt Si2Co se présente sous la forme de petits cristaux de couleur soncée à reflets bleutés. Il paraît cristalliser dans le système cubique et présenter le plus souvent la forme octaédrique. Nous n'avons pu faire cependant une détermination rigoureuse. Sa densité à 0° est de 5,3. Sa dureté est comprise entre 4 et 5.

Le fluor ne l'attaque pas à froid; mais, si l'on chausse légèrement, l'incandescence se produit, et il se dégage da fluorure de silicium, en même temps qu'il se forme du tluorure de cobalt rouge fondu, semblable au fluorure Cof décrit par M. C. Poulenc (+). Le chlore ne réagit qu'a 30 % le brome au rouge sombre et l'iode à peu près à la même température, mais sans incandescence visible.

Dans l'oxygène pur, vers 1200°, le siliciure n'est alteré que très superficiellement. Le soufre en vapeur est sans action au point de ramollissement du verre de Bohème.

L'acide sulfurique et l'acide azotique étendus ou con-

centrés n'attaquent pas ce siliciure.

L'acide chlorhydrique concentré réagit lentement à sa température d'ébullimon. L'acide fluorhydrique, au contraire, donne en quelques instants une dissolution complète.

⁾ C Pollenc, Comptes rendus, t. CXIV, 1892, p 1426

des composés du silicium et du vanadium. L'acide vanadique, duquel nous sommes partis, a été préparé soit par
la méthode que l'un de nous a indiquée précédemment,
soit par la décomposition au moyen d'une élévation de
température du métavanadate d'ammoniaque pur. L'acide,
après sa préparation, était refondu au moment même de
l'expérience, dans une capsule de platine, pour le priver
complètement d'eau. Nous devous rappeler que, à la
haute température du four électrique, ce composé est tres
volatil; aussi, dans un grand nombre de nos expériences,
avous-nous préféré partir de l'oxyde V2 O3 qui était obtenu
par réduction de l'acide vanadique au rouge, dans un courant d'hydrogène pur et sec.

SILICIERE DE VANADIUM VSi2.

Préparation. — 1° Dans une série d'expériences préliminaires, nous avons chaussé, au sour électrique, de l'acide vanadique avec des proportions variables de slicium. La masse sond avec rapidité et, en étudiant ensuité les produits obtenus, on reconnaît facilement, par des traitements au moyen d'une solution alcaline étendue, que l'on se trouve en présence de dissérents siliciures.

Il se produit un équilibre variable avec la température et la présence d'un excès plus ou moins grand de silicions fondu. Pour arriver au composé V Si², nous avons chauffé un mélange d'oxyde vanadique V²O³ avec un peu plus de cinq fois son poids de silicium pur et cristallisé. La réaction se produit selon l'égalité suivante :

 $_{2}\,V^{2}\,O^{3} + (\,1\,Si = 4\,V\,Si^{2} + \,3\,Si\,O^{2}.$

Dans ces conditions, il reste dans le bain en fusion un excès de silicium et il ne se produit que le composé V Si à l'état cristallisé.

Ces expériences avaient été faites avec un courant de 600 ampères sous 50 volts. La chausse durait de 4 à 5 minutes, mais était assez difficile à conduire.

Nous avons préféré ensuite employer un courant plus intense et chauffer moins longtemps. Dans une nouvelle série d'expériences, nous avons ntilisé un courant de 1000 par sous 50 volts et nous n'avons chauffé que 2 minutes.

Le culot métallique obtenu dans ces conditions est raité au bain-marie par une solution de potasse à 10 pour 100, jusqu'au moment où tout dégagement gazeux est terminé. Le dépôt cristallin est lavé ensuite par décantation, puis chauffé au bain-marie avec de l'acide azotique à 50 pour 100 ou de l'acide sulfurique concentré. Il est utile de renouveler le traitement par la potasse et par l'acide cinq ou six fois, afin que le siliciure soit tout à fait pur. Enfin, dans certaines opérations, on sépare quelques petites lamelles de graphite au moyen de bromoforme Le graphite vient nager à la surface de ce liquide et peut être enlevé avec facilité.

On peut encore préparer ce siliciure par la réduction d'un mélange de silicium et d'acide vanadique par du magnésium en poudre.

Pour faire cette expérience, on mélange 10^g d'anhydride vanadique, 10^g de silicium et 5^g, 5 de magnésium exempt d'huile et de fer, en poudre fine. Ce mélange est allumé par le procédé de Goldschmidt, en l'additionnant d'une petite quantité de magnésium et de peroxyde de baryum. Lorsque la réaction est bien conduite on trouve, au fond du creuset, une masse de siliciure parfaitement fondue, que l'on traite par l'acide azotique à 10 pour 100 d'abord à froid, puis à l'ébullition. Le produit cristallisé, séparé par lévigation, est chausse ensuite au bain-marie avec une solution de potasse à 10 pour 100. Ensin, le residu est lavé et séché, puis traité au bain de sable par de l'acide sulfurique concentré, pour attaquer quelques fragments de magnésie fondue. Ces traitements doivent être répétés jusqu'à ce que les réactifs ne produisent plus aucune décomposition.

Propriétés. — Ce siliciure se présente sous forme de prismes brillants à aspect métallique. Il a une densité de 4, 42, raye le verre, est fusible et volatil au four électrique.

Ce siliciure, semblable en cela à de nombreux produits préparés au moyen du four électrique, possède une grande stabilité. Il est insoluble dans l'eau, la benzine, l'alcool, le chlorure de silicium. Nous ne lui avons trouvé, comme véritable dissolvant, que le silicium en fusion, au milieu duquel il cristallise par refroidissement, ou le siliciure de cuivre fondu.

Les solutions de potasse et d'ammoniaque, les acides nitrique, sulfurique et chlorhydrique sont sans action sur lui. Des mélanges soit d'acides nitrique et chlorhydrique, soi d'acides nitrique et sulfurique ne l'attaquent pas. Au contaire, l'acide fluorhydrique, même étendu et froid, l'attaque immédiatement.

A la température ordinaire, le siliciure de vanadistin'est pas attaqué par le fluor. Il faut même le porter su rouge pour que la décomposition se produise; il brûle alors avec incandescence, en fournissant un résidu brun verdâtre. Chauffé dans le chlore, la réaction se produit sansdégagement de lumière; elle fournit un liquide brun foncé qui se solidifie à — 38°, en une masse cristalline de couleur rouge. Ce liquide est immédiatement décompose par l'eau, en donnant de la silice hydratée, une solution bleve d'oxyde de vanadium et de l'acide chlorhydrique. Ce sont les caractères d'un mélange de chlorure de silicium SiGP et de chlorure de vanadium V Cl*. Le brome attaque ce siliciture sans incandescence au rouge et fournit : un sublimé noir amorphe, du bromure VBr³, un léger sublimé orangé décomposable par l'eau et donnant les caractères du bromure de silicium Si²Br⁵.

La vapeur d'iode fortement chaussée avec ce siliciure de vanadium ne produit qu'une attaque superficielle et sans incandescence.

De même l'oxygène, le soufre et l'hydrogène sulfuré ne produisent qu'une attaque très lente à la température de fusion du verre.

Le siliciure de vanadium chaussé dans un courant de gaz acide chlorhydrique est attaqué sans incandescence et produit un liquide incolore bourllant à + 32" qui est le silicichlorosorme, un sublimé verdâtre qui fournit les réactions du chlorure V Cl² et un résidu brun rouge très déliquescent, soluble dans, l'eau et donnant les réactions du chlorure V Cl³.

Quand on traite ce siliciure par de la potasse en susion, il y a tout d'abord un vif dégagement de gaz, et il se produit un mélange de silicate et de vanadate de potassium. Pour être complète, l'attaque doit être assez longue. Si l'opération ne dure que quelques minutes, il se produit tout d'abord un résidu riche en acide vanadique. La soude donne des réactions identiques. Le gaz ammoniae à 1000° ne produit qu'une attaque superficielle.

Les métaux en fusion se conduisent disséremment au contact de ce siliciure, suivant qu'ils sorment plus ou moins facilement des combinaisons soit avec le silicium, soit avec le vanadium. C'est ainsi que le cuivre sondu décompose complètement une petite quantité de ce siliciure en produisant du siliciure de cuivre et un alliage cuivre-vanadium. Au contraire, en présence de l'argent, il ne sera que partiellement decomposé, en sournissant du

silicium et du vanadium que l'on peut ensuite retirer da culot d'argent métallique. Avec l'étain, la réaction est identique.

Analyse. — L'analyse assez délicate de ce composé ne nous a pas permis de doser le silicium et le vanadium dans le même échaptillon.

Pour doser le vanadium, on attaque un poids déterminé de siliciure par l'acide fluorhydrique pur à 5 pour 100. On filtre pour séparer le silicium insoluble, puis on évapore à sec après addition d'une petite quantité d'acide nitrique pur. L'acide vanadique ainsi obtenu est fondu puis pesé.

Le dosage du silicium a été exécuté en attaquant un poids donné de siliciure par de la potasse en fusion. On reprend par l'eau, on additionne d'acide chlorhydrique et l'on évapore a sec. Cette opération doit être reprise trois fois-Enfin, la silice est déterminée par la méthode ordinaire exévaporant à sec et en reprenant par l'acide sulfurique étendu.

Nous avons obtenu ainsi les chistres suivants :

				Théorie	
	E.	II.	191.	pour VSiz-	
Vanadium .	17,98	48,25	48,30	47,8o	
Sileium combine.	51,75	51,60	52,02	52,20	
Silicium libre	0,50	0,02	neant		

SILICIURE DE VANADIUM VISI.

Si nous répétons la préparation précédente en mainte nant dans le mélange un excès de vanadium, nous obtierné drons un nouveau composé; seulement cette expérience est assez délicate à cause de la facile vaporisation, à cet haute température, soit de l'acide vanadique, soit de l'oxyde de vanadium V²O³.

Lorsque l'on chausse au sour électrique un excès de l'oxyde V²O³, en présence de silicium, on obtient un mélange de plusieurs siliciures rensermant les composés VSi² et V²Si. Mais, comme le siliciure le plus riche en vanadium VSi² est moins susible que l'antre, la chausse doit être prolongée. Dès lors, l'excès d'oxyde de vanadium est volatilisé et l'on retombe dans les conditions de sormation du siliciure VSi², stable en présence d'un excès de silicium.

Un certain nombre d'expériences ont été poursuivies également en réduisant par le magnésium un excès d'acide vanadique en présence de silicium. Ce mélange au contact d'une flamme devient explosif, mais ne fournit pas de siliciure de vanadium.

Préparation. — 1º Nous avons pu, cependant, obtenir ce siliciure en chauffant, dans un creuset, au four électrique un mélange de Vº Oº 120º Si 14º au moyen d'un courant de 1000 ampères sous 50 volts. La quantité d'oxyde de vanadium employé dans ce mélange est quatre fois supérieure à celle qui serait nécessaire pour donner ce siliciure d'après l'égalité suivante:

Si l'on répète cette réaction avec l'acide vanadique, il faut employer un poids dix fois supérieur à celui qui est indiqué par l'égalité suivante :

$$2 \text{ V}^2 \text{O}^3 + 7 \text{ Si} = 2 \text{ V}^2 \text{Si} + 5 \text{ Si} \text{O}^2$$
.

Pendant cette préparation, la plus grande partie du vanadium est volatilisée, et il ne reste, si la chausse n'a pas été trop longue, qu'un petit lingot de siliciure V²Si. A la partie supérieure de ce lingot on trouve toujours une petite quantité d'une matière noire, amorphe, non attaquable par les acides et les alcalis, et qui se sépare facilement du siliciure blanc à aspect métallique. On réduit ce

siliciure en petits fragments, puis on le chauffe avec de l'acide sulfurique concentré pendant deux heures. Après lévigation à l'eau, on le concasse sous forme d'une poudre grossière qui est maintenue dans une solution bonillante de potasse à 10 pour 100. Enfin, on traite par le bromo-forme, pour séparer une petite quantité de graphite.

2º Nous avons encore obtenu ce siliciure par l'action de silicium sur le carbure de vanadium (¹). Ce dernier com posé, étant stable et peu volatil à la température du fousélectrique, permet de maintenir à l'état liquide un excède de vanadium en présence du silicium liquide. A cet effet nous avons chausté un mélange d'oxyde de vanadium, desilicium et de carbone répondant à l'égalité suivante :

$$2V^2O^3 + 2S_1 + 3C = 2V^2S_1 + 3CO^2$$

en ayant soin toutefois d'augmenter de † le poids d l'oxyde de vanadium. Ce mélange est chaussé dans u creuset de charbon pendant 4 minutes avec un courant d soo ampères sous 50 volts. Le culot très bien sondu, retire du creuset, rensermait un mélange de siliciure V2 Si et d rarbure de vanadium VC.

Pour obtenir le siliciure pur, la masse concassée est chaussée plusieurs heures avec de l'acide azotique solution de potasse à 10 pour 100.

3º Enfin, nous avons utilisé le siliciure de cuivre maintenu à son point d'ébullition pour faire réagir u su excès de vanadium sur le silicium.

Nous avons préparé tout d'abord le mélange suivant oxyde de vanadium V2O3, 15 parties; silicium, z cuivre, 2. Nous avons chauffé ensuite ce mélange au for 1

⁽¹⁾ H. Moissan, Etude de la fonte et du carbure de vanadum (Comptes rendus, t. CXXII, 1896, p. 1297, et Le four electrique p. 2/11.

siliciure en petits fragments, puis on le chauffe avec de l'acide sulfurique concentré pendant deux heures. Après lévigation à l'eau, on le concasse sous forme d'une poudre grossière qui est maintenue dans une solution bouillante de potasse à 10 pour 100. Enfin, on traite par le bromoforme, pour séparer une petite quantité de graphite.

2º Nous avons encore obtenu ce siliciure par l'action de silicium sur le carbure de vanadium (!). Ce dernier composé, étant stable et peu volatil à la température du four électrique, permet de maintenir à l'état liquide un excède de vanadium en présence du silicium liquide. A cet effet nous avons chauffé un mélange d'oxyde de vanadium, desilicium et de carbone répondant à l'égalité suivante :

en ayant soin toutefois d'augmenter de de le poids de l'oxyde de vanadium. Ce mélange est chauflé dans u retiret de charbon pendant 4 minutes avec un courant de 500 ampères sous 50 volts. Le culot très bien sondu, retire du creuset, renfermant un mélange de siliciure V2Si et d 22 carbure de vanadium VC.

Pour obtenir le siliciure pur, la masse concassée est chaussée plusieurs heures avec de l'acide azotique à 50 pour 100 qui détruit tout le carbure, puis avec une solution de potasse à 10 pour 100.

3º Enfin, nous avons utilisé le siliciure de cuivre maintenu à son point d'ébullition pour faire réagir u recès de vanadium sur le silicium.

Nous avons préparé tout d'abord le mélange suivant oxyde de vanadinm V2O3, 15 parties; silicinm, 7 cuivre, 2. Nous avons chauffé ensuite ce mélange au for 7

^{(&#}x27;) H. Moissan, Etude de la fonte et du carbure de vanadu...
(Comptes rendus, t. CXXII, 1896, p. 1297, et Le four electrique p. 2/1.

siliciure en petits fragments, puis on le chausse avec de l'acide sulfurique concentré pendant deux heures. Après lévigation à l'eau, on le concasse sous forme d'une poudre grossière qui est maintenue dans une solution bouillante de potasse à 10 pour 100. Ensin, on traite par le bromo-forme, pour séparer une petite quantité de graphite.

2º Nous avons encore obtenu ce siliciure par l'action du silicium sur le carbure de vanadium (¹). Ce dernier composé, étant stable et peu volatil à la température du four électrique, permet de maintenir à l'état liquide un excès de vanadium en présence du silicium liquide. A cet effet, nous avons chauffé un mélange d'oxyde de vanadium, de silicium et de carbone répondant à l'égalité suivante :

2V2O3 + 2Si + 3 C - 2V2Si + 3 CO2

en ayant soin toutesois d'augmenter de de le poids de l'oxyde de vanadium. Ce mélange est chaussé dans une creuset de charbon pendant 4 minutes avec un courant de 500 ampères sous 50 volts. Le culot très bien sondu, retiré du creuset, renfermait un mélange de siliciure V²Si et du carbure de vanadium VC.

Pour obtenir le siliciuse pur, la masse concassée est chaussée plusieurs heures avec de l'acide azotique à 50 pour 100 qui détruit tout le carbure, puis avec une solution de potasse à 10 pour 100.

3º Enfin, nous avons utilisé le siliciure de cuivre maintenu à son point d'ebullition pour faire réagir u recès de vanadoum sur le silicium.

Nous avons préparé tout d'abord le mélange suivant oxyde de vanadium V2O3, 15 parties; silicium, 7 i cuivre; a. Nous avons chauffé ensuite ce mélange au for.

^{(&#}x27;) H. Moissan, Etude de la fonte et du carbure de vanadu...
(Comptes rendus, t. CXXII, 1896, p. 1297, el Le four electrique p 241.

siliciure en petits fragments, puis on le chauffe avec de l'acide sulfurique concentré pendant deux heures. Après lévigation à l'eau, on le concasse sous forme d'une poudre grossière qui est maintenue dans une solution bouillante de potasse à 10 pour 100. Enfin, on traite par le bromoforme, pour séparer une petite quantité de graphite.

2º Nous avons encore obtenu ce siliciure par l'action du silicium sur le carbure de vanadium (†). Ce dernier composé, étant stable et peu volatil à la température du four électrique, permet de maintenir à l'état liquide un excèsse de vanadium en présence du silicium liquide. A cet effet nous avons chauffé un mélange d'oxyde de vanadium, dessilicium et de carbone répondant à l'égalité suivante :

en ayant soin toutesois d'augmenter de la le poids de l'oxyde de vanadium. Ce mélange est chaussé dans u vocreuset de charbon pendant 4 minutes avec un courant de 500 ampères sous 50 volts. Le culot très bien sondu, retire du creuset, rensermait un mélange de siliciure V2Si et du carbure de vanadium VC.

Pour obtenir le siliciure pur, la masse concassée est chaussée plusieurs heures avec de l'acide azotique à 50 pour 100 qui détruit tout le carbure, puis avec une solution de potasse à 10 pour 100.

3º Enfin, nous avons utilisé le siliciure de cuivre maintenu à son point d'ebullition pour faire réagir un excès de vanadium sur le silicium.

Nous avons préparé tout d'abord le mélange suivant : oxyde de vanadium V2O3, 15 parties; silicium, 7 cuivre, 2. Nous avons chauffé ensuite ce mélange au for "

et, après cette expérience, lorsqu'on les traite par l'aci de azotique, ils produisent un liquide bleu renfermant de l'oxyde V²O⁴.

De même la réaction n'est que superficielle à la temp érature du rouge, en présence de la vapeur de soufre et cle l'hydrogène sulfuré.

A la même température, le gaz ammoniac ne four mit aucune réaction avec ce siliciure.

Au contraire, le gaz acide chlorhydrique, vers 8000, l'attaque complètement, sans incandescence, en produsisant une masse de petits cristaux brillants de couleur bruncant ouge. Ces cristaux sont de suite décomposés par l'est u, avec formation d'une solution brune qui, par additi on d'acide azotique, devient bleu verdâtre. Ces cristaux sont de même décomposés par les acides azotique et chlorh ordrique, avec dégagement gazeux et production d'une solution riche en vanadium. Il se forme, dans cette réaction de l'acide chlorhydrique sur le siliciure de vanadium, un chlorure double de silicium et de vanadium.

Le siliciure de vanadium, chaussé au sour électrique en présence du carbone, est partiellement décomposé et donne naissance à un équilibre entre le carbure et le si liciure, ainsi que nous l'avons expliqué précédemment à propos de la préparation. Ce siliciure de sormule V'Si cest stable en présence d'un excès de carbure sondu.

Chaussé au sour électrique, au contact d'un excès de silicium liquide maintenu à son point d'ébullition, il sond, se dissout, puis se décompose, ne pouvant pas exister dans ces conditions; il se transforme comple ement en siliciure VSi² qui a été recueilli et analy de Cette réaction permet donc de passer de l'un à l'autre deux siliciures de vanadium.

Le siliciure de vanadium V² Si est décomposé au rou ge par le sodium en fusion. De même, en présence d'ann grand excès de cuivre fondu au four électrique, il fourr

lants, a une densité de 4,42. Il est fusible et volatil au four électrique.

Mais l'équilibre qui se produit à haute température entre l'acide vanadique et le silicium est variable suivant que l'un des deux corps se trouve en excès dans le mélange fondu.

En répétant cette expérience en présence d'un excès d'acide vanadique, d'oxyde ou de carbure de vanadium, il se produit le siliciure cristallisé V²Si. La composition de ce dernier, sa densité 5,48, sa couleur blanche, son attaque plus facile par le fluor, le chlore et surtout le brome, l'action de l'acide chlorhydrique, enfin sa facile décomposition par le silicium en fusion suffisent pour le différencier nettement du siliciure VSi².

Enfin, cette étude nous démontre que le vanadium fournit, avec le silicium, au moins deux composés VSi² et V²Si. Nous ajouterons que, dans nos traitements par les acides et les alcalis, nous avons remarqué l'existence d'un troisième siliciure que nous n'avons pu isoler, siliciure plus facilement attaquable et qui serait peut-être le composé VSi. Dans tous les cas, nous voyons déjà que le carbone à la température du four électrique ne donne, avec le vanadium, qu'un seul carbure de formule VC, tandis que le silicium, dans les mêmes conditions, fournit plusieurs composés.

Ces expériences établissent de plus que les lois qui président aux équilibres dans les solutions, à la température ordinaire, s'appliquent aussi aux réactions du four électrique qui se produisent entre le silicium, le siliciure de cuivre et le carbure de vanadium à leur température d'ébullition.

RECHERCHES SUR L'ACTION RÉCIPROQUE DE DELX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

SEPTIÈME MÉMOIRE.

ÉTUDES SUR LES PILES FONDÉES SUR DES RÉACTIONS COMPLEXES

Je désigne sons ce nom les piles dans lesquelles on fait concourir a la fois les réactions simples de neutralisation et analogues, avec les réactions oxydantes et réductrices, prises séparément ou simultanément. Dans ces derniers cas, l'énergie de chaque élément de pile peut être envisagée comme la résultante de plusieurs actions simultanées, savoir :

1º La réaction simple de neutralisation;

2º La réaction qui résulterait de l'opposition entre les corps oxydants et les corps réducteurs, envisagés sépa-rément;

3' et 4° les réactions qui résulteraient de l'attaque de chacun des corps intervenant dans la réaction simple, d'un côté par le corps réducteur, et d'un autre côté par le corps oxydant.

Chacune de ces réactions, envisagée séparément, serait susceptible de former un élément de pile, ainsi qu'il a été établi dans les Mémoires précédents. Mais leur superposition ne donne pas lieu à la simple addition des énergies électriques, attribuables à la somme des réactions isolées; attendu que leur résultante implique une certaine coordination, un certain enchaînement, qui se tra luit par la variation du débit electrique. Les conditions susceptibles de rendre ce débit efficace, c'est à-dire susceptible de

Ann. de Chim. et de Phys., 7 sorie, t. XXVII. (Novembre 1902.) 19

produire dans le voltamètre des effets extérieurs d'électrolyse sensibles plus ou moins intenses, présentent une importance toute particulière, en raison de leur application à la chimie des sécrétions et, plus généralement, à celle des phénomènes physiologiques.

Envisageons successivement chacune des réactions simples que nous avons étudiées jusqu'ici, en y ajoutant l'influence des agents réducteurs et celle des agents oxydants, pris séparément ou simultanément, et en étudiant les forces électromotrices et l'aptitude à un débit électrolytique extérieur manifeste et continu.

Il n'a pas paru utile de déterminer les intensités dans toutes les séries, spécialement dans celles où la réaction simple donne lieu à des électrolyses constatées. Mais, pour bien préciser les idées, on a effectué ces déterminations avec un seul système, celui qui est constitué par la réaction d'un alcali libre sur l'un de ses sels, la soude sur le chlorure de sodium. Ce système a déjà été étudié au point de vue de l'intensité dans le cinquième Mémoire (p. 253 et suiv.); on l'a examiné avec addition de pyrogallol et d'est oxygénée, séparément ou simultanément, et l'on a déterminé les intensités. Ces déterminations suffisent pour préciser les idées relatives aux cas analogues.

I. — Acide libre opposé a alcali libre.

L'acide constitue toujours le pôle positif, d'ordinaire dans le vase extérieur, et l'alcali le pôle négatif, d'ordinaire dans le vase poreux intérieur.

2. U5

in

1. Acide sulfurique étendu : Na OH + SO H2. - Dans le vase poreux intérieur, l'alcali, pôle -; dans k vase extérieur, l'acide, pôle +.

Sans aucune addition: pour mémoire.

1 élément: E = ovolt, 60 (équivalent à 14^{Cal}, 2).

pôle alcalin (voir le quatrième Mémoire, relatif à la polarisation, p. 214 à 218):

La grandeur des forces électromotrices est ici tièminfluencée par la polarisation. Celle-ci agit, dans tous le cas, pour abaisser rapidement le voltage initial. En ellet dans les essais d'électrolyse : 12 éléments réunis du système fourni par SO'H² + NaOH seuls n'ont plus fourni, après quelques minutes, que E totale = 5° lu de colts, calculés d'après la mesure initiale. Ces 12 éléments ne produisaient, comme il a été dit plus haut (p. 230). que difficilement des traces d'électrolyse extérieure sur un voltamètre renfermant du pyrogallol, en opérant sous pression réduite.

Au contraire, après addition de pyrogallol dans la pile au pôle intérieur seul [système partiel (1)], 12 éléments ont donné un voltage total de E = 8^{volts}, 8 (au lieu de 9^{volts}, 6 cal—culés).

Ils décomposaient alors l'acide sulfurique étendu dans le voltamètre, sous une pression de omin, 76, et cela très vivement. Mais cette action a baissé au bont de quelques minutes et s'est même arrêtée assez rapidement, par l'effet de la polarisation. Le pyrogallol et l'eau oxygénée é aut ajoutés simultanément [système complet (1)], l'électrolyse extérieure est nette.

43.5

PI

2. Acide chlorhydrique et soude :

Na OH + H Cl vase intérieur alcalin, pôle - vase extérieur acide, pôle - extérieure; les effets étant prévus d'après la concordande ceux observés avec les acides sulfurique, oxalique lactique, azotique, etc.

3. Acide oxalique et soude:

Na OII + C² H² O⁴ vase intérieur alcalin, pôle — vase extérieur acide, pôle +

Sans aucune addition, pour mémoire:

1 élément: ovolt, 46 (équivalant à 10^{Cal}, 6).

On ajoute

On voit que l'eau oxygénée a peu d'influence; tandi que l'agent réducteur est très efficace.

En sens contrarié, polarisation:

$$\begin{array}{c} \text{C}^6 \, \text{H}^6 \, \text{O}^3 \, \, \text{ext\'erieur seul} \, \dots \, \text{o}^{\text{volt}}, 3 \text{o} \\ \text{puis} \\ \text{II}^2 \, \text{O}^2 \, \, \text{int\'erieure} \, \dots \, \text{o}^{\text{volt}}, 37 \\ \text{W}^2 \, \text{O}^2 \, \, \text{int\'erieure seule} \, \dots \, \text{o}^{\text{volt}}, 58 \\ \text{puis} \\ \text{C}^6 \, \text{H}^6 \, \text{O}^3 \, \, \text{ext\'erieur} \, \dots \, \text{o}^{\text{volt}}, 37 \end{array}$$

Les valeurs sont du même ordre de grandeur qu'av SO4H2 et HCl.

Essais électrolytiques:

(a). Rappelons d'abord les essais faits avec la réacti simple (p. 234) sans addition, lequel est susceptible donner lieu à une électrolyse manifeste avec le voltame à acide pyrogallol. (e). Glucose dans la pile. — Les mêmes expériences ont été répétées en remplaçant le pyrogallol par le glucose.

Le glucose seul, placé dans le vase intérieur, n'a pas fourni d'électrolyse dans le voltamètre avec 12 éléments.

Mais en plaçant du glucose dans le vase intérieur et de l'eau oxygénée dans le vase extérieur, 12 éléments de ce système (E totale = 4^{volts}) ont décomposé facilement l'acide sulfurique du voltamètre, sous une pression de 0^m,02.

Ils ont aussi décomposé le sulfate de soude en acide et base.

4. Acide acétique et soude.

NaOH + C2H4O2. Mème disposition des pôles.

Sans aucune addition, pour mémoire : 1 élément, $E = o^{\text{volt}}$, 48; équivalente à 10^{Cal}, 8.

On ajoute:

	C6 H6 O3 intérieur seul	o ^{volt} , 85
(1)	puis	
i	puis H ² O ² extérieure	o ^{volt} , 81
	H ² O ² extérieure seule	o ^{volt} , 45
(2)	puis	
	puis C ⁶ H ³ O ³ intérieur	o ^{volt} , 82

En sens contrarié:

	(C6H6O3 extérieur seul	o ^{volt} , 3o
(1 his)	puis H ² O ² intérieure	
	H ² O ² intérieure	ovolt, 36
	H ² O ² interieure seuie	0, 58
(2 bis)	puis	
	puis C ⁶ H ⁶ O ³ extérieur	o ^{volt} , 37

Valeurs analogues à celles obtenues avec les acides précédents.

On a cru superflu de faire des essais d'électrolyse exté-

Avec 4 éléments de ce même système (E totale = 3^{volts},5), on a observé quelques bulles rares, dégagées dans l'eau simplement acidulée du voltamètre, sous la pression o^m,03.

SO4 Na2 a été décomposé aussi en acide et base.

(c) Pyrogallol intérieur + H²O² extérieure, système (1) complet : 4 éléments de ce système (3^{volts}, 5). Électrolyse nette de l'eau simplement acidulée, dans le voltamètre, sous pression réduite. Gaz sensibles, même sous la pression o^m, 76.

Ainsi l'addition d'eau oxygénée active, comme toujours, le phénomène.

(d) Formol intérieur seul : 1 élément, E = 0^{volt}, 85.

4 éléments de ce système (E totale = 3^{volts}, 4). Électrolyse de l'eau simplement acidulée, dans le voltamètre: quelques bulles, sous la pression o^m, 76; dégagement net sous o^m, 03.

SO4 Na2 décomposé en acide et base.

(e) Formol intérieur + H²O² extérieure : 1 élément E = 0^{volt}, 94.

4 éléments de ce système (E totale = 3^{volts}, 8). Électrolyse nette de l'eau simplement acidulée dans le voltamètre, sous la pression o^m, o3.

- (f) Glucose intérieur seul : 10 éléments, rien.
- (g) Glucose extérieure + H²O² intérieure: 10 éléments. Électrolyse dans le voltamètre à éau simplement acidulée; elle est faible, même sous pression réduite.

Avec 6 éléments du même système, rien de sensible.

Tous ces résultats conduisent aux mêmes conclusions générales. Les résultats numériques mêmes diffèrent peu d'un acide à l'autre; ce qui montre la presque identité des réactions qui déterminent, dans les cas de ce genre, les forces électromotrices.

6. Acide azotique et soude.

NaOH + AzO3H. Mêmes dispositions des pôles.

Sans aucune addition, pour mémoire : 1 élément E = 0^{volt}, 56. (c) Formol dans le vase extérieur seul : système partiel (1). 1 élément, E = 0^{volt}, 35.

10 éléments, rien dans le voltamètre.

Mais, avec 14 éléments (E totale = 5^{volts}), l'acide sul furique étendu du voltamètre, sous pression réduite à 0^m, 005, commence à donner quelques bulles.

Ainsi le formol, par exception, paraît fournir des résultats esficaces, lorsqu'il est placé, seul et séparément, à l'un quelconque des deux pôles. Il en est sans doute ainsi parce que ce composé est attaqué tant par la base alcaline que par l'acide azotique, quoique en formant des produits bien dissérents.

(d) Glucose seul dans le vase intérieur.

12 éléments de ce système (E totale = 5^{volts}, 3). Indices observés de réaction avec SO¹Na² pur qui a été sépa · é en acide et base.

7. Acide formique et soude.

NaOH + CH2O2. Mêmes dispositions des pôles.

Il y a polarisation avec ce système seul (p. 213-214, 237). Mais il en est autrement lorsqu'on ajoute du pyrogallol ou de l'eau oxygénée, chacun à son pôle respectif. La force électromotrice attribuable au pyrogallol seul est d'ailleu s'inférieure à celle que l'on observe en présence de l'acide acétique au lieu d'acide formique. Au contraire, l'add s tion simultanée des deux corps oxydant et réducter (chacun à son pôle normal) a donné les mêmes valeu s'qu'avec l'acide acétique.

Voici les chiffres.

On ajoute:

	(C6 H6 O3 intérieur seul. ovolt, 35 à	
(1)	puis H ² O ² extérieure	
	H ² O ² extérieure	ovolt,85
	H2O2 extérieure seule	$o^{volt}, 45$
(2)	puis C ⁶ H ⁶ O ³ intérieur	
	C6 H6 O3 intérieur	ovolt, 83

En sens contrarié :

	\ Collo Oa extérieur scul	os at, 33
fi bis i	Puis	
	1 112 ()2 intérieure	$o^{\text{vol}}, 39$
	H2O2 intérieure soule	ovolt, 16
(2 bis)	pais CaHaOa extérieur	
	CaHaOa exténeur	ovelt, 23

On voit que les effets directs, chaque corps étant à son pôle normal, sont conformes à ceux des autres acides organiques.

En sens contrarié : l'eau oxygénée, employée tout

d'abord, donne des anomalies.

On remarquera que la polarisation, si sensible dans le cas de l'acide opposé à la base seule, cesse d'être manifeste lors des actions directes de réduction; mais il en subsiste quelque chose dans les actions contrariées.

Essais électrolytiques.

(a) Pyrogallol intérieur seul : système partiel (1).

6 éléments de ce système (E totale = 3^{valts}, 2). Décomposition faible, dans le voltamètre, de l'eau simplement acidulée.

4 éléments de ce système (E totale : 2^{roi}, 11. La décomposition de l'acide étendu seul dans le voltamètre n'est pas visible.

Mais, si l'on ajoute du pyrogallol dans le voltametre,

l'hydrogène apparaît,

La décomposition de SO⁴ Na² en acide et base est manifeste, après quelque temps.

(b) Pyrogallol intérieur + H2O2 extérieure : sys-

tème complet (1).

3 eléments de ce système (E totale 2 velts). La décomposition de l'eau simplement acidulée dans le voltamètre est nette sous la pression o^m, o3.

De même, avec addition de pyrogallol dans le volta-

mètre, l'hydrogène apparaît.

(c) Formol intérieur seul, système partiel (1) : 1 élément, E = 0 toll, 89.

3 éléments de ce système décomposent SO⁴H² étendu dans le voltaniètre, sous la pression o^m, 76. Ils décom-

posent SO Na2 pur en acide et base.

2 éléments du même système ne décomposent pas SO'H² étendu seul, dans le voltamètre. Mais avec addition de pyrogallol H se dégage sous pression réduite à om,ooh SO' Na² pur est décomposé en acide et base.

(d) Glucose intérieur et H2O2 extérieure : système

complet (1).

12 cléments de ce système (E totale 4 4 control décomposent faiblement l'eau du voltamètre acidulée (pression o m, 05).

Ils la décomposent plus nettement et en formant il seul, par l'addition du pyrogallol dans le voltamètre; pression réduite vers o^m, 005.

6 eléments du même système. La décomposition de l'eau acidulée dans le voltamètre est douteuse. Celle de SO⁴Na² en acide et base est manifeste.

Terminous par les expériences faites en employant l'ammoniaque comme alcali.

8. Ammoniaque et acide chlorhydrique.

AzH³ + HGl

vase intérieur alcalin, pôle - ; vase extérieur acide, pôle - .

Sans aucune addition, pour mémoire : t élément,

E=0^{voll}, 38.

On ajoute:

	Pyrogallol intérieur seul	0,11,69
(1)	puis	
	H ² O ² extérieurc	oven, 78
	II2O2 extérioure seule	ovolt, 46
(2)	Pyrogallol intérieur	
	Pyrogallol intérieur	ovolt,76

En sens contrarié :

	Pyrogallol extérieur seul	ovelt, 27
(1 bis)	puis	
	/ 112O2 intericure	04(8,31
	(H2O2 intericure seule	ovolt, 46
(2 bis)	puis Pyrogallol extérieur	
	Pyrogallol extérieur	ov dt , 31

Essais d'électrolyse :

(a) Pyrogallol, au pôle alcalin intérieur seul : système partiel (1).

Avec 8 éléments de ce système (Étotale = 5^{volts}, 5), électrolyse de SO'H² étendu dans le voltamètre, sous une pression de o^m, o3, gaz nets. Sous la pression o^m, 76, elle est invisible.

6 éléments du même système (E totale = 1^{volts}, 1). Indices de décomposition de l'acide simplement étendu dans le voltamètre sous pression réduite. SO⁴ Na² pur décomposé en acide et base.

(b) Pyrogallol interieuret H2O2 extérieure: système

complet (1).

4 élèments de ce système (E totale = 3^{volts}). Avec SO¹ H² simplement étendu dans le voltamètre, pression o^m, o3 : gaz aux deux pôles. SO¹ Na² décomposé en acide et base.

(c) Formol intérieur seul, système partiel (1); 1 elé-

ment : o'olt, 16.

12 éléments de ce système, pas d'électrolyse appréciable. Rien, même en ajoutant du pyrogallol dans le voltamètre.

(d) Formol intérieur + H²O² extérieure : système complet (1). 1 élément, o^{rolt}, 31.

10 éléments (E totale - 3 rolts, 1), rien.

16 éléments (E totale = 5 volts environ): dégagement de gaz faible dans le voltamètre à acide étendu. Indices de décomposition de SO Na en acide et base.

On observe avec l'ammoniaque une dissérence considérable entre les deux réducteurs, pyrogallol et sormol, con trairement à ce qui arrive avec la soude : ce qui résulte sans doute de la dissérence des réactions chimiques.

Avant de conclure, il est nécessaire d'examiner des systèmes de pile complexe à deux liquides autres que ceux qui résultent de la neutralisation d'un acide par une base.

II. — ACIDE LIBRE OPPOSÉ A SON SEL DE SODIUM.

1. Sulfate.

L'acide constitue toujours le pôle positif, d'ordinaire dans le vase extérieur, et le sel le pôle négatif, d'ordinaire dans le vase poreux intérieur.

SO⁴ Na² intérieur et SO⁴ H² extérieur :

Sans aucune addition, pour mémoire : 1 élément, E = 0^{volt}, 24.

On ajoute:

$$\begin{array}{c} C^6H^6O^3 \ \, \text{int\'erieur d'abord seul.} \quad o^{volt}, 29 \\ puis \\ H^2O^2 \ \, \text{ext\'erieure.} \qquad o^{volt}, 36 \\ H^2O^2 \ \, \text{ext\'erieure d'abord seule.} \quad o^{volt}, 19 \\ puis \\ C^6H^6O^3 \ \, \text{int\'erieur.} \qquad o^{volt}, 32 \\ \end{array}$$

En sens contrarié:

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{C}^{6}\text{H}^{6}\text{O}^{3}\text{ extérieur seul.} & \text{o}^{\text{volt}}, 15 \\ \text{puis} & \\ \text{H}^{2}\text{O}^{2}\text{ intérieure.....} & \text{o}^{\text{volt}}, 06 \\ \text{Pôle acide négatif dans} \\ \text{(2 bis)} & \text{puis} & \\ \text{C}^{6}\text{H}^{6}\text{O}^{3}\text{ extérieur...} & \text{o}^{\text{volt}}, 11 \\ \end{array} \right\}$$

Les composés étant chacun à son pôle normal, on vo-

On ajoute:

	(C6 H6 O3 intérieur d'abord seul.	o ^{volt} , 46
(1)		
	puis H ² O ² extérieure	o ^{volt} , 45
	H2O2 extérieure seule	o ^{volt} , 36
(2)	puis C ⁶ H ⁶ O ³ intérieur	
	C6 H6 O3 intérieur	ovolt, 46

En sens contrarié:

	(C6 H6 O3 extérieur d'abord seul.	o ^{volt} , 27
(1 bis)		
	puis H ² O ² intérieure	o ^{volt} , 12
	H ² O ² intérieure seule	o ^{volt} , 23
(2 bis)	puis C ⁶ H ⁶ O ³ extérieur	
	C6 H6 O3 extérieur	o ^{volt} , o6

Polarisation irrégulière. Mêmes remarques que pou l'acide sulfurique opposé à son sel de soude.

Autres mesures:

Essais électrolytiques.

- (a) H²O² seule extérieure. Système partiel (2), 12 é¹ ments (E totale = 4^{volts}, 3): rien.
- (b) C⁶H⁶O³ seul intérieur. Système partiel (1), 12 é I ments (E totale = 5^{volts}, 5). Décomposition immédiate l'eau simplement acidulée dans le voltamètre.
- 6 éléments (E totale = 2^{volts}, 7). Décomposition pl lente de l'eau acidulée dans le voltamètre. Décompositié de SO⁴ Na² en acide et base.

4 éléments (E totale = 1 volt, 8). Rien de visible.

3. Lactate.

C³H⁵NaO³ (vase intérieur, sel) + C³H6O³ (vase ex≡rieur, acide).

PILES FONDÉES SUR RÉACTION COMPLEXE.

Sans addition (mémoire) : 1 élément, E = o^{volt}, 13. On ajoute :

	C6 H6 O3 intérieur seul	o* olt , 46
(1)		
	Puis H ¹ O ¹ extérieure	oved, 45
	H2O2 extérieure seule	
(2)	puis C6H6O2 intérieur	
	C6H6O2 intérieur	ovolt, 42

Après une heure et demie (circuit ouvert) le voltage de l'élément additionné de pyrogallol et d'eau oxygénée a baissé de 0,45 à 0,35.

En sens contrarié :

474	C6 H6 O3 ext. 0,07; puis H H2 O2 int 0,14; puis C	² O ² int 0,02 pola ⁶ H ⁶ O ² ext. 0,01 inve	ris., invers.;
4	H2O2 aux deux pôles C6H6O2 do	0,20	

Électrolyse.

(a) Pyrogallol intérieur seul. Système partiel (1). 12 éléments (É totale = 5 voits, 4). Rien.

(b) Pyrogallol intérieur + H2O2 extérieure. Système complet (1), 12 éléments (E totale = 5^{10lls}, 4).

Eau simplement acidulée dans le voltamètre, pression o^m, 76 : rien. Mais sous une pression de o^m, 02, gaz visibles. SO¹ Na² décomposé en acide et base.

(c) Formol + H2O2. Système complet (1): 12 éléments : rien.

4. Acetate.

C²H³NaO² (vase intérieur, sel) + C²H⁴O² (vase extérieur, acide).

Sans addition (mémoire): 1 élément, E = 0 roll, 12.

On ajoute:

```
C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> intérieur seul
et
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> extérieure...... o<sup>volt</sup>, 44
C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> extérieur seul... o<sup>volt</sup>, o<sup>6</sup>
puis
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> intérieure...... o<sup>volt</sup>, o<sub>1</sub> (polarisation)
```

5. Chlorure.

Na Cl (vase intérieur, sel) + H Cl (vase extérieur, acide). Sans addition (mémoire): 1 élément, E = 0^{volt}, 13. On ajoute:

```
C6 H6 O3 int.: 0,34; puis H2 O2 ext., 1 él. 0,42

H2 O2 ext.: 0,30; puis C6 H6 O int..... 0,43

C6 H6 O2 ext.: 0,03; puis H2 O2 int..... 0,11 (polarisation)

H2 O2 int.: 0,07; puis C6 H6 O3 ext... 0,14

C6 H6 O3 aux deux pôles ..... 0,235

H2 O2 d° ...... 0,14
```

6. Azotate.

AzO³ Na (vase intérieur, sel) + AzO³ H (vase extérieur, acide).

Sans addition (mémoire): 1 élément, E = 0^{volt}, 16.

```
C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> intérieur: 0,32; puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> extérieur.... 0,<sup>38</sup>
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> extérieur: 0,14; puis C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> intérieur.... 0,<sup>37</sup>
C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> extérieur: 0,02; puis H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> intérieur.... 0,<sup>20</sup>
H<sup>2</sup>O<sup>2</sup> intérieur: 0,07; puis C<sup>6</sup>H<sup>6</sup>O<sup>3</sup> extérieur.... 0,<sup>22</sup>
```

7. Formiate.

CHNaO² (vase intérieur, sel) + CH²O² (vase extérie ¹, acide).

Polarisation.

On ajoute:

j	C6 H6 O2 int., polarisation (l'acide au pôle -), 1 élément	0,06
l	on ajoute H2 Ozext. (l'acide redevient pôle +).	0,26
	H2O2 ext. 'o'ok, 35; on ajoute C6 H6 O's int	0,26

En sens contrarié :

I	bis)	C6 H6 O3 ext : ovolt, 13; puis H2 O2 int : ovolt, 20 (inversion); H2 O2 int : ovolt, 22; puis C6 H6 O3 ext. : ovolt, 20,
2	bis)	C6 H4 O2 aux deux pôles

Essais électrolytiques :

(a) H²O² extérieure seule. Système partiel (2): 12 éléments (E totale = 3^{volts}, 4). Pas d'électrolyse visible dans le voltamètre simplement acidulé, même sous pression réduite, o^m, o2; ni avec pyrogallol ajouté dans le voltamètre.

(b) Pyrogallol Co HoO3 intérieur + H2O2 extérieure.

Système complet (1): 12 éléments (3 volts, 7).

L'eau acidulée dans le voltamètre ne fournit pas de gaz sous la pression o^m, 760. Mais il s'en dégage aux deux électrodes du voltamètre, sous la pression o^m, 05.

8 élements. De même, péniblement. En outre, SO4 Na2

décomposé en acide et base.

- (c) Glucose intérieur + H²O² extérieure (1 élément = 0^{volt}, 23). Système complet (1): 12 éléments (E totale = 2^{volts}, 8). Rien.
- (d) Formol intérieur + H²O² extérieure (1 élément = 0^{volt}, 20). Système complet (1): 12 éléments. Rien.

8. Chlorhydrate d'ammoniaque.

AzHCl + HCl (vase intérieur, sel) (vase extérieur, acide)

Sans addition (mémoire), 1 élément : E = ovolt, 13.

On ajonte:

	C6 H6 O3 intérieur seul	o ^{veb} , 19
(1)	{ puis	
	H2O2 extérieure	$o^{voll}, 37$
	H2O2 extérieure seule	
(2)) puis	
	C6H5O3 intérieur	o ^{volt} , 38

En sens inverse,

C6 H6 O3 extérieur ou H2 O2 intérieure

développent des effets de polarisation.

III. - Soude libre opposée a un sel de soude.

Les éléments de pile constituée par un système de cet ordre offrent des forces électromotrices remarquables. Par le concours du pyrogallol seul au pôle négatif, les intensités sont notables et les effets électrolytiques extérieurs manifestes; leur effet étant accru, si l'on fait intervenir simultanément de l'eau oxygénée. On a obtenu les mêmes phénomènes avec l'ammoniaque opposée à un sel ammoniacal : ce qui prouve que les effets voltaiques dont il s'agit ont au fond une origine chimique.

1. Chlorure.

NaOH + NaCl (intérieur, alcali) (extérieur, sel)

Sans addition (mémoire): 1 élément E = 0^{volt}, 35. On ajoute :

	C6 H6 O3 întérieur seul	
(1)	puis	
	puis H2O2 extérieure	ovolt, 84
	/ H ² O ² extérieur seule	oven, 43
(2)	puis C6H6O8 intérieur	
	C6H6O8 intérieur	ovolt,85

En sens contrarié :

	(C6H6O3 extérieur seul	ovolt, 14
(1 bis)		
	puis H2()2 intérieure	oven, 2 (
	(H ² O ² intérieure seule	$\sigma^{veb}, 4\tau$
(2 bis)	puis	
	C6H6O2 extérieur	07011, 25

Voici d'abord des mesures d'intensités :

(a) Pyrogallol ajouté dans le vase intérieur seul (à soude). Système partiel (1).

6 éléments.

E totale initiale: 0,54 × 6 = 3vol.,24

Rextérieur : 57000 ohms.

Circuit fermé.

Avec ce système, l'intensité est à peu près constante. En esset :

1° Après ; de minute : 69^{div} de l'échelle ; 2 minutes : 68^{div} ; 3 minutes : 67^{div} , 3; 4 minutes = 67^{div} ; 5 minutes : 66^{div} , 5. E totale finale : 67^{voit} , $47 \times 6 = 2^{\text{voits}}$, 82.

Circuitouvert: en 10 minutes, E totale remonte à 3 volts, 12. 2º On ferme de nouveau le circuit.

Après 1 minute : 66^{div} ; 2 minutes : 65^{div} , 8; 3 minutes : 65^{div} , 2; 4 minutes : 65^{div} . E totale finale : 2° 16, 58.

Circuit ouvert ; en 1 minute, E totale remonte à 2" 1 s, 88.

3° Dans une troisième série de mesures consécutives. l'intensité répondait à 63^d, qui n'ont pas varié en 4 minutes. E totale tombe à 2^{volts}, 4.

Voici les intensités calculées avec

Restérieure - 54000° lime.

	10	2+	3°.
i =	6→**********	65 ^{awp}	63 ^{amp}
1 =	2000000	2,000000	2000000
E final:	2 volts, 82	2,58	2,40

Résistance intérieure, p :

 $\rho = 30000$ 26000 22000

Voltamètre à acide sulfurique pur.

-	$i = 0^{amp}, 000041$	0,000038	0,000036
1	H par minute: o ^{mg} , ooo o 25	0,000 024	0,000020

Voltamètre avec pyrogallol.

$$i' = o^{amp}, 000067 \qquad 0,000069 \qquad 0,00007$$

$$H par minute: o^{mg}, 00004 \qquad 0,00004 \qquad 0,00004$$

Pour i (voltamètre à SO'H² étendu scul) la limite de dégagement net étant 0^{mg}, 00019 sous la pression atmosphérique, le dégagement actuel ne doit pas être sensible. Au contraire, la limite 0,000012 sous une pression de 0^m, 005 est surpassée, c'est-à-dire que le dégagement doit être visible. Ces prévisions (p. 198) ont été confirmées par les expériences saites avec les piles actuelles.

Pour i' (voltamètre avec pyrogallol), la limite de dégagement net sous la pression atmosphérique (p. 201) est 0,00010, ce phénomène devant être visible jusque vers 0,00005: ce qu'a vérifié l'expérience faite avec la pile actuelle. D'autre part, à pression réduite, la limite calculée, 0,00006 est fort inférieure à la valeur 0,00004 qui résulte des mesures d'intensité. Aussi le dégagement d'hydrogène a-t-il été constaté très nettement, et même avec un nombre d'éléments moindre.

Il y a donc concordance entre les valeurs calculées d'après les limites relatives aux éléments Daniell et les observations saites avec la pile actuelle.

On a obtenu les mêmes résultats d'électrolyse avec le système NaOH + NaCl, en employant 6 éléments à siphon, c'est-à-dire sans vase poreux.

(b) Eau oxygénée ajoutée dans le vase extérieur seul (NaCl); système partiel (2).

6 éléments. E totale initiale = 2^{volts}, 34; finale: 1,48. Intensité.

mesuré la force électromotrice, l'intensité et l'action électrolytique. Le tout à une température voisine de 25°.

11h 24m. Force électromotrice totale:

$$o^{\text{volt}}$$
, $86 \times 2 = 1^{\text{volt}}$, 72 .

11^h 25^m. Le courant a été fermé sur une résistance extérieure R = 54000 ohms.

11^h 26^m. Déviation en divisions de l'échelle : $n = 53^d, 5$.

Cette déviation, mesurée de minute en minute, est demeurée tout à fait constante. A 11^h30^m, on mesure la force électromotrice, demeurée également constante : car on observe

$$o^{\text{volt}}$$
, $85 \times 2 = I^{\text{volt}}$, 70.

On ouvre alors le circuit, puis on le referme sur le voltamètre. Voltamètre à SO⁴ H² étendu; o^m, 760. Rien.

Pression réduite à 0^m, 008 : Électrolyse lente, mais nette au bout de 2 minutes.

Voltamètre avec pyrogallol; o^m, 76. Électrolyse notable, avec dégagement d'hydrogène.

La force électromotrice a été mesurée ensuite :

$$o^{\text{volt}}$$
, $85 \times 2 = i^{\text{volt}}$, 70 .

On voit que cette pile s'est comportée comme possédant une intensité sensiblement constante, pendant la durée des essais.

Établissons d'abord les calculs pour l'électrolyse de l'acide sulfurique étendu seul.

D'après la déviation du galvanomètre et la force électromotrice de la pile, la résistance intérieure de celle-ci

$$\rho = \frac{1,70 \times 2000000}{53,5} - 54000 = 9550 \text{ ohms};$$

d'où l'on conclut $i = 0^{amp}$, 00001; ce qui conduirait à calculer le dégagement d'hydrogène par minute dans le volta-

r 1 h 35m. n = 27 div, 3. Cette déviation, mesurée de minute en minute, reste identique jusqu'à 1 1 h 39m.

Alors E = 0'olt, 82. Courant ouvert, puis refermé, E remonte à 0'olt, 87; puis, après les essais d'électrolyse, 0'olt, 83.

J'adopterai pour le calcul cette valeur o^{voit}, 83. On en déduit :

 $\frac{0.83}{27.3}$ 2 000 000 — 54 000 = 6080 ohms = p résistance intérieure.

Ce chiffre surpasse un peu $\frac{9550}{2} = 4775$, qui répondait aux deux éléments ci-dessus réunis.

Il n'y a pas lieu de se préoccuper, cette fois, de l'électrolyse de l'acide étendu seul, E étant insuffisant. L'expérience d'ailleurs n'a rien donné, même à pression réduite.

Mais, pour le voltamètre avec pyrogallol,

$$i' = \frac{0.83 - 0.80}{6080} = 0^{\text{timp}}, 0.000049,$$

équivalant à un dégagement d'hydrogène par minute de ome, 0000031, quantité fort voisine de la limite de debit lent, soit ome, 000004, sous pression réduite.

En fait, les essais d'électrolyse au moyen du voltamètre renfermant du pyrogallol n'ont rien fourni sous la pression o¹⁰, 76; tandis que, sous une pression réduite à o¹¹,00% il s'est produit un lent dégagement de bulles gazeuses.

Il y a donc toujours concordance entre les prévisions de calcul et l'observation; même pour ces limites extrêmes, qui répondent à un excès de force électromotrice de o o de color p. 201).

Observons, en outre, que cette dissérence sussit pour déterminer une électrolyse visible; ce qui fournit un nouveau contrôle pour l'exactitude des mesures employées dans le calcul des phénomènes.

Les expériences d'électrolyse avec 2 éléments et 1 seul élément NaOH + NaCl, additionné de H2O2 et de py

PILES FONDÉES SUR RÉACTION COMPLEXE.

rogallol, ont été répétées deux fois, avec des éléments préparés à des époques différentes, pour plus de certitude.

2. Sulfate.

Na OH + SO Na² (interieur - alcali) (extérieur + sel)

Sans addition (mémoire), a élément E = ovolt, 24. On ajoute :

	CoHOOs intérieur seul.	osoli, (1
(1)	puis	
	puis H2O2 extérieure H2O2 extérieure seule.	ovet, 80 à ovell, 83
	H2O2 extérieure seule.	ovo+, 39
(2)	puis	
	C6 H6 O3 intérieur	o ^{volt} , 82

En sens contrarié :

	(CaHaOs extérieur seul	o ^{roll} , 005
(1 bis)		
	puis H2O2 intérieure	oven, to
	(H2O2 intérieure scule	0 00 4, 20
(2 bis)		
	puis C ⁶ H ⁶ O ³ extérieur	o ^{1 ol)} , o8

Électrolyse.

(a). Pyrogallol intérieur seul. - Système partiel (1).

6 éléments (Etotale = 2 volts, 6). Sons la pression om, 76, avec l'acide simplement étendu dans le voltamètre, dégagement gazeux faible. Sons pression réduite, gaz nets.

4, 3, 2 éléments : rien. On ajoute du pyrogallol dans le voltamètre. Sous la pression om, 76, rien. Sous pression réduite, avec deux éléments (ovoit, 9), H net.

i élément : rien.

(b). Pyrogallol intérieur et H²O² extérieure. — Système complet (1).

4 éléments (3votts, 1) avec l'acide étendu dans le volta-

mètre, pression o^m, 76, gaz faibles; pression réduite, gaz nets.

3 éléments (2^{volts}, 4) avec l'acide étendu dans le voltamètre, pression o^m, 76, rien; pression réduite, dégagement gazeux lent.

2 éléments, rien. Mais en ajoutant du pyrogallol dans le voltamètre (pression ou, 76) H se dégage. Pression réduite, le gaz se dégage plus activement.

i élément (o^{volt}, 8). L'hydrogène apparaît encore sous pression réduite, lorsque le pyrogallol est ajouté à l'eau acidulée du voltamètre.

Les valeurs des forces électromotrices de la pile

SO Na2 - Na OH,

additionnée de pyrogallol et d'eau oxygénée, étant sensiblement les mêmes que celles de la pile NaCl 4 NaOil avec la même addition, et les constatations électrolytiques semblables, il n'a pas para utile de répéter cette fois des mesures d'intensité, non plus que sur les piles analogues qui suivent.

3. Azotate.

Na OH + Az ()3 Na.

Même disposition des pôles. Sans addition (mémoire), 1 élément E = ovolt, 38. On ajoute:

	C6 H6 O3 intérieur seul	ovolt, 76
(1)	puis	
	puis H2O2 extérieure	0501,85
	H2O2 extérieure seule	0,0,44
(2)	puis	
	Celle Oa intérieur	ove 1, 86

En sens contrarié:

	(C6 H6 O3 intérieur seul	o ^{volt} , 07 (sel —)
ı bis)	puis	
	puis H ² O ² intérieure seule	ovolt, o5 (sel +)
	(H2O2 intérieure seule	o ^{volt} , 18
2 bis)	puis	
	H ² O ² intérieure seule puis C ⁶ H ⁶ O ² intérieur	o ^{volt} , 07

6. Lactate.

 $NaOH + C^3H^5NaO^3$.

Sans addition, 1 élément E = 0^{volt}, 21.

On ajoute:

•	(C6H6O3 intérieur seul	o ^{volt} , 51
1)	\ puis	
	puis H ² O ² extérieure	o ^{volt} , 67
	(H ² O ² extérieure seule	ονοιτ, 3 ι
(2)	de puis	
	puis C6H6O3 intérieur	$o^{volt}, 67$

En sens contrarié:

	C6 H6 O3 extérieur seul	$o^{volt}, o5$
(1 bis)	puis	
	puis H ² O ² intérieure	o ^{volt} , 14
	(H2O2 intérieure seule	o ^{volt} , 33
(2 bis)	puis C6H6O3 extérieur	
	C6H6O3 extérieur	o ^{volt} , 14

Electrolyse.

(a). Pyrogallol intérieur seul. — Système partiel (1). 6 éléments (E totale = 3^{volts}). Rien avec l'eau acidulée, même sous pression réduite dans le voltamètre.

Mais le pyrogallol étant ajouté dans le voltamètre, on observe des gaz dégagés; il y a déjà indice de cette réaction sous la pression o^m, 76.

Sous pression réduite, elle est nette.

(b) Pyrogallol intérieur + H²O² extérieure. - Système complet (1).

On ajoute:

	(C6H6O3 intérieur seul	o ^{volt} , 51
(1)	puis	
	H ² O ² extérieure	ovolt,65
	H2O2 extérieure seule	o ^{volt} , 32
(2)	puis	
	C6 II6 O3 intérieur	o ^{volt} , 62
En sens	s contrarié :	
	C6 H6 O3 extérieur seul	$o^{volt}, o6$
(1 bis)	puis	•
(H2O2 intérieure	o ^{volt} , 17
	H ² O ² intérieure seule	o ^{volt} , 26
(2 bis)	puis	
	C6 H6 O3 extérieur	o ^{volt} , 15

Électrolyse:

(a). Py rogallol intérieur seul. — Système partiel (1). 12 éléments (E totale = 6^{volts}, 1) avec l'acide étendu dans le voltamètre (0^m, 76), trace de gaz. Pression réduite, faible dégagement.

6 éléments (É totale = 3^{votts}); sous pression réduite avec l'acide étendu seul dans le voltamètre, rien. Mais avec du pyrogallol ajouté dans le voltamètre, sous la pression o^m, 76, gaz hydrogène faible; sous pression réduite, dégagement net.

(b) Pyrogallol + H²O². — Système complet (1). 12 éléments (E totale = 7^{volts}, 8). Eau acidulée du voltamètre o^m, 76), gaz nets.

Pyrogallol dans le voltamètre, dégagement de l'hydrogène activé.

En résumé, les forces électromotrices croissent par les additions successives d'eau oxygénée et de pyrogallol dans le sens normal; mais un peu moins vite lorsqu'on ajoute le pyrogallol seul d'abord.

Les chiffres maximum ne dillèrent pas beaucoup pour les différents sels.

En seus contrarié, il y a polarisation et souvent inversion des pôles.

Les essais électrolytiques relatifs à cette série montrent que le débit est singulièrement activé par la présence de l'alcali, soude ou ammoniaque, et par sa réaction sur le pyrogallol.

IV. - ACIDE ORDINAIRE ET SEL D'ACIDE PAIBLE.

Ce groupe d'expériences est intéressant, parce que la réaction électrolytique extérieure n'est pas seulement analogue à celle attribuable aux agents oxydants, intervenant avec le concours de l'action d'un acide sur son propre sel de soude; mais elle semble encore accrue par l'intervention d'un sel à réaction alcaline.

1. Acide lactique et bicarbonate de souile.

CO³Na II C3 [6 O3 vase extérieur, sel ; vase extérieur, acide ;

Sans addition (mémoire), a élément E = o von, 20. On ajoute:

(Hª Oz extérieure seule ... les effets sont peu modifiés, H3O2 intérieure seule.... o' 4,07; polarisation; Co Ho Oa intérieur seul oven, (24 C6H6O3 exterieur seul.... o' di, o7; polarisation,

CoHOO3 intérieur et extérieur, à la fois, ou sucessivement: ovolt, 36.

(1) C6H6O2 intérieur + H2O2 extérieure : o' 4, 18 En sens contrarié:

(1 bis, H2 O2 intérieure + C6 H6 O3 exterieur : ovel, o1; polarisation Essais d'électrolyse :

(a) H2O2 extérieure seule :

42 éléments n'ont pas fourni d'électrolyse visible dans le voltamètre à eau acidulée.

(b) Pyrogallol intérieur seul dans la pile; système partiel (1):

6 éléments (E totale = 25004, 5). Décomposition lente de l'eau acidulée du voltamètre, ainsi que de SO4 Na2 pur en acide et base.

4 éléments (E totale = 1^{voit}, 7) décomposant l'eau acidulée ad titis nuée de pyrogallol, en dégageant de l'hydrogène. SO⁴ Na² pur décomposé en acide et base.

(c) Collot) dans les deux vases.

12 cléments : pas d'électrolyse visible de l'eau acidulée du voltamètre.

6 éléments cau acidulée du voltamètre additionnée de pyrogallol, trace de gaz.

(d) CoHoO intérieur + H2O2 extérieure, système

complet (1).

4 eléments (E totale = 2^{volu}, 3) décomposent rapidement l'eau acidulée du voltamètre. Décomposition de SO⁴Na³ pur en acide et base.

3 éléments : pas de gaz visibles dans le voltamètre ; mais

décomposition de SO3 Na2 pur en acide et base.

2 éléments E totale = 1 1011,1) : avec l'eau acidulée du voltamètre ad mionnée de pyrogallol, on obtient du gaz hydrogène. Decomposition de SO 1 Na 2 pur en acide et base.

i élément : rien.

Avec 6 eléments, il se produit de l'oxygène libre dans le voltametre à cau acidulée avec pyrogallol. En même temps on observe de la matière noire autour de l'électrode positive, c'est-à-dire que le pyrogallol n'agit pas asses rapidement pour absorber tout l'oxygène.

Ce groupe d'expériences est intéressant à différent points de vue. En premier lieu, il montre que le pyrogallol, c'est-a dire le corps réducteur, ajouté dans l'intérieur d'une pile formée d'acide lactique et de bicarbonate de soude, suffit sans eau oxygénée pour realiser l'électrolyse de l'eau, ainsi que la séparation du sulfate de soude en acide et base. Mais le voltage ainsi obtenu (1 élément : o^{rolt}, 42) est inférieur à celui que l'on réalise en ajoutant en même temps de l'eau oxygénée a l'autre pôle (1 élément : o^{rolt}, 58). Aussi l'électrolyse avec un même nombre d'éléments convenables, bien entendu) est-elle plus difficile.

Le voltage est moindre encore et l'électrolyse moins assurée, lorsque le pyrogallol, c'est-à-dire le corps réducteur, existe à la fois dans les deux liqueurs, en même proportion relative phénomène qui se produit évidemment en raison de l'esset polarisant exercé sur le pôle positif. Enesset, l'électrolyse u'est plus realisable si le pyrogallol est ajouté au pôle négatif seul, le voltage devenant presque nul.

Ces conditions diverses méritent d'autant plus l'attention qu'elles sont susceptibles d'être réalisées, lorsque certains liquides de l'economie viennent à être mis en rapport les uns avec les autres, par l'intermédiaire de membranes et autres agents dialyseurs.

Mettons encore en œuvre, avec une pile formee d'acide lactique et de bicarbonate de soude, d'autres composés oxydables.

(e) Formol intérieur seul, système partiel (1): 1 élément E = 0 voit, 31.

12 éléments (E total = 3 tolus, 7). Eau acidulée seule dans le voltametre, rien de visible; mais en ajoutant du pyrogallol il se produit des bulles d'hydrogène, rares d'ailleurs.

Le sulfate de soude pur est décomposé en acide et base.

(f) Formol intérieur + H²O² exterieure, système complet (1): 1 élément E = 0^{volt}, 43.

12 éléments. Eau acidulée du voltamètre (o^m, 76): rien. Mais sous une pression réduite à o^m, 06, dégagement des gaz net.

(g) Glucose aux deux pôles : 12 éléments. Pas d'électrolyse. On voit que ce corps agit avec moins d'énergie que le pyrogatiol ou le formoi. Mais il devient efficace avec le concours d'un oxydant.

(h) Glucose intérieur + H2O2 extérieure, système complet (1); vers 20°: 1 élément E = 0°11,31.

Réaction électrolytique réelle, plus difficile d'ailleurs

que les précédentes.

En effet, 24 éléments en série (E totale = 7^{10 ls}, 4) no donnent rien de visible avec SO³H² dilné dans le voltamètre, sous la pression ordinaire. Mais en opérant cette electrolyse extérieure, sous une pression réduite à o^m, 06, il se dégage immédiatement (c'est-à-dire dès le début du remplissage des vases de la pile, comme plus tard) des gaz aux deux électrodes du voltamètre: l'hydrogène en bulles plus fines et plus nombrenses, l'oxygène en bulles plus grosses et plus rares. Cela a été observé, tant avec les 24 éléments disposés en une seule série qu'avec deux séries de 12 éléments chacune, groupées en quantité (E totale = 3^{10 lls}, 7): le dégagement gazeux est plus marqué dans le second cas. Ou arrête le courant, on fait disparaître les bulles par l'agitation, puis on renverse les pôles : le dégagement des gaz reparaîtaussitòt, avec des caractères inverses aux électrodes.

De même, on observe la décomposition du sulfate de soude et du chlorure de sodium purs en acide et base libres.

Dans cette expérience, au bont de 2 heures, le circuit ayant été fermé (en plusieurs fois) pendant 45 minutes en tout, le voltage d'un élément avait baissé seulement de ovoit, 31 à ovoit, 29.

Le titre acide de la liqueur renfermant l'acide lactique n'avant pas varié bien sensiblement. A la fin, en effet, sa variation était inférieure à celle d'une division d'une solution alcaline titrée, c'est-à-dire à 08,009 d'acide lactique; poids équivalent à 0m8,010 d'hydrogène. Quant au titre de l'eau oxygénée du même vase, son titre en oxygène (dosé par le permanganate) avait baissé seulement de 111 divisions à 110, ce qui équivaut à 0mg,014 d'hydrogène.

On voit que la consommation chimique intérieure d'une

pile de ce genre, aussi bien que son débit exterieur, sont excessivement faibles. Mais ce sont là précisément des caractères propres à la formation des acides dans l'économie animale. La formation de l'acide chlorhydrique dans l'estomac ne s'élèverait guère, d'après certaines évaluations, que vers of, 10 en 24 heures; et celle des acides de l'urine, qui est bien plus abondante, ne surpasse pas quelques grammes.

Or, de telles formations, accomplies au sein d'un organe, et rapportées à la masse totale du sang qui traverse cet organe, par le fait de la circulation en 24 heures, ne modifieraient pas d'une façon appréciable la composition du sang; bien entendu en supposant qu'il n'existât pas d'autres causes d'altération, apportées par l'ensemble des réactions chimiques accomplies dans l'économie tout entière.

2. Acide oxalique et bicarbonate de soude.

CO³ Na H (vase intérieur, sel pôle —) + C²H²O³ (vase extérieur, acide pôle +).

Électrolyse.

(a) Formol intérieur :

Essais d'électrolyse : 6 éléments (Etotale = 1^{v-11},54). Voltamètre à eau acidulée, pression o¹⁰,03 : rien. Voltamètre à pyrogallol. H dégagé.

- (b) Formol intérieur + H²O² extérieur e Voltamètre à 6 éléments (E totale = 2^{volts}, 6). Eau acidulee, pression o^m, 76 : rien. Pression o^m, 06 : gaz immédiat.
 - 3. Acide formique et bicarbonate de soude:

 CO3NaH + CH2O3.

Sans addition (mémoire), 6 éléments, pas d'électrolyse.

(a) Pyrogallol intérieur + H2O2 extérreure :

6 éléments (E totale = 0°°° , 48 × 6 = 2°° ,88). Voltamètre à eau acidulée, pression 0°°, 76 : rien.

Sous pression om, o5 : décomposition nette.

SO Na2 pur décomposé en acide et base.

- (b) Formol intérieur et H²O² extérieure : 1 élément, E = 0⁻⁴¹, 38.
- o eléments (E totale = 4 colts, 5). Voltamètre à eau acidulée : rien, sous pression on, 76.

Sons la pression om, o4: quelques bulles.

Voltamètre avec pyrogallol : H plus net.

SO4 Na2 en acide et base.

(c) Glucose intérieur + H2O2 extérieure. 6 éléments.

RECHERQUES SUR LES PILES FOXDÉES SUR L'ACTION RECIPROQUE DE DEUX LIQUIDES SALINS;

PAR M. BERTHELOT.

HUITIÈME MÉMOIRE.

CONCLUSIONS.

Résumons, en terminant, les observations relatives aus piles constituées par des liquides, sans le concours de l'attaque de métaux de sels métalliques proprement dits, ou de corps insolubles.

Les forces électromotrices développées dans les éléments de pile, étudiés au cours de la présente recherche, sont les résultantes d'une somme d'énergies diverses dont l'analyse mérite d'être faite; cette analyse ne résultant pas des formules actuelles, lesquelles envisagent l'ensemble des phénomènes pris en bloc. Dans mon étude je me suis attaché à distinguer surtout les composantes attribuables aux réactions chimiques. Or ces réactions se rattachent à deut groupes fondamentaux, tant au point de vue de la grandeut relative des énergies que de leur aptitude spécifique à produire un debit électrolytique extérieur, continu et visible.

En premier lieu, les réactions salines proprement dites,

telles que la neutralisation des acides par les bases; l'action des bases sur les sels neutres de ces mêmes bases; l'action des acides sur les sels neutres qu'ils ont concourn a former, on sur les sels neutres d'un autre acide; enfin l'action réciproque de deux dissolutions inégalement coucentrées d'un même sel. Toutes ces réactions, dis-je, sont susceptibles de servir à constituer des éléments de piles; elles développent des forces electromotrices bien définies, dont la grandeur peut atteindre jusqu'a ovuli, 6 par élément et qui se régénèrent sans cesse, par la suite de la réaction même. Il se produit, dans cet ordre de piles, un courant électrique continu, d'intensité mesurable, quoique décroissante avec le temps, à moins qu'on ne renouvelle continuellement les liquides qui produisent ces réactions. C'est pourquoi tous les phénomènes se passent ainsi dans des systèmes liquides, sans le concours de l'attaque des métaux, et sans precipitations, ni dissolutions, ni dégagements gazeux visibles. Dans de tels éléments de pile, l'hydrogène, la base, le sel (opposé à son acide), enfin le pyrogallol jouent le rôle électropositif; tandis que l'oxygène, l'acide, le sel (opposé à son alcali) et l'eau oxygénée jouent le rôle électronégatif.

D'après les observations que j'ai exposées, les énergies électriques qui dérivent des réactions dont il s'agit sont, en général, du même ordre de grandeur pour les corps de même fonction, conformément aux relations connues entre les chaleurs de neutralisation et à la théorie de la dissociation électrolytique.

J'ajouterai même, pour préciser davantage, que dans le cas des piles fondées sur la neutralisation d'un acide dissous par une base dissoute, toujours en dissolutions étendues, les forces électromotrices sont du même ordre de grandeur que les chaleurs de neutralisation; tout en répondant à des valeurs thermiques un peu inférieures.

Cependant une relation chimique aussi directe entre

les forces électromotrices et la grandeur des chaleurs dégagées n'apparaît plus dans les piles fondées sur l'action d'un sel sur l'acide, ou sur la base, qui ont concouru à former ce sel : l'origine de l'énergie électrique fournie par ces dernières piles est plus obscure, bien qu'elle soit toujours en relation avec la reproduction continue des réactions des corps employés pour les constituer.

L'assemblage de plusieurs élements de cette espèce permet de réaliser une force électromotrice aussi élevée qu'on le désire, et dès lors très supérieure à la valeur minima susceptible de produire une électrolyse determinée, telle que celle de l'eau, avec dégagement d'hydrogène et d'oxygène, ou bien celle du sulfate de soude pur, avec production d'acide et de base.

Cependant, en mettant en œuvre de semblables piles, construites soit dans les mêmes conditions que les eléments Daniell ou analogues, - c'est-à-dire soit en interposant un vase poreux entre les deux liquides, soit en mélangeant les liquides sans vase poreux par superposition simple, ou bien encore par écoulement direct, - il est difficile de réussir à produire un debit électrolytique exterieur continu assez considerable pour rendre visible la formation des gaz résultants, tels que l'hydrogène et l'oxygène, degagés aux dépens de l'eau acidulée. J'y suis cependant parvenu, quoique vers la limite de sensibilité, avec les piles fondées sur la neutralisation des acides par les bases. Au contraire, je n'ai pas atteint la limite d'intensité indispensable, en opérant avec les piles fonders sur la réaction simple d'un acide sur ses sels de soude; d'une base sur ses sels dérivés de divers acides ; ou de deux dissolutions inégalement concentrées du même sel.

J'ai éclairei les causes de cette impuissance par la mesure exacte de l'intensité du courant, intensité insulfisante pour proluire un dégagement gazeux manifeste. Afin de bien définir les limites d'intensité, à partir desquelles cette impuissance existe, j'ai pris soin de déterminer — par l'étude de la pile Daniell, employée avec de grandes résistances extérieures, — quelles sont les limites auxquelles le débit électrolytique, c'est-à-dire le dégagement de l'hydrogène, cesse d'être visible. Ces limites sont nécessairement fonction de la pression extérieure, c'est-a-dire qu'elles répondent à une intensité de courant d'autant moindre que la pression extérieure est plus faible. Dans mes essais, j'ai fait varier les pressions depuis om, 760 jusqu'à om, 002 et j'ai montré qu'il y a, à cet égard, concordance parfaite entre les expériences multipliées, que j'ai xécutées sur cette question, et la détermination de la limite extrême d'un dégagement d'hydrogène gazeux manifeste, dans les nombreux systèmes chimiques constitutifs des élements de pile étudies au cours du présent travail.

Peut-être ne sera-t-il pas superflu de présenter à cet égard quelques observations intéressantes. Si l'on compare les poids d'hydrogène manifestés dans mes expériences avec les poids d'argent susceptibles d'être précipités par les memes intensites, on trouve qu'un millionième de milligramme d'hydrogène dégagé par minute équivaut à un dix-millième de milligramme d'argent, quantité non pondérable et presque insensible. Au hout d'une heure, on aurait un cent-soixantième de milligramme d'argent. Pour un dix-millième de milligramme d'hydrogène, on n'aurait encore qu'un centième de milligramme d'argent par minute; à peine plus de ½ milligramme par heure. Le dégagement de l'hydrogène est donc incomparablement plus sensible.

L'ordre de grandeur (ou de petitesse) des réactions des piles definies par ces expériences est celui qui est compa tible avec les phénomènes physiologiques normaux, que des réactions d'électrolyse trop énergiques troubleraient profondément.

Il correspond également à la faiblesse des poids de matière transformés en acides en 24 heures par le fait des sécrétions, aussi bien qu'avec les quantités presque infinitesimales produites à chaque seconde pendant la durée de chaque onde sanguine qui traverse l'organe sécréteur. Ce sont la des conditions que l'on ne doit pas perdre de vue.

Pour essayer de préciser cette comparaison, envisageons la formation de l'acide chlorhydrique contenu dans le suc gastrique. Soit of, 100 le poids de cet acide, HCl, renfermé dans le suc sécrété en 24 heures par les parois de l'estomac; ce poids dérive du liquide de 86 000 ondes sangumes environ, projetées par le cœus pendant cet intervalle de temps, dans l'hypothèse d'une sécrétion uniforme Chacune de ces ondées aurait fourni a peu près un millionième de milligramme d'acide chlorhydrique, poids dont la mise en liberté par électrolyse répondrait à environ trois cent-millionièmes de milligramme d'hydrogène, d'après la loi de Faraday. Or, cette quantité est produite par l'action de plusients millions de ces petits appareils à fonction diverse, que nous confondons sous le nom de cellules la visibilité de la complexité de structure corrélative de ces fonctions échappant à nos sens. Le poids moyen d'acide engendré par chacun de ces petits appareils, aux dépens d'une seule ondée sanguine, équivandrait dès lors a quelques qua Irillionièmes de milligramme d'hydrogène. Cependant l'intégration de cette production d'acide fournit le poids total qui détermine les effets diurnes de la digestion stomaçale et spécialement de celle des altments azotés. On conçoit par là comment la formation des composés contenus dans les sécrétions animales - : acides, alcalis, produits d'oxydation ou de réduction, toxines, venius, vaccins, etc.; - serait susceptible d'être accomplie par certaines combinaisons de piles fondées sur des réactions salines; la faiblesse même de ces réactions étant compatible, comme nature et comme intensité, avec le fonctionnement normal de nos organes.

C'est ici le moment de rappeler que l'on obtient, très

réaction d'oxydation; lorsqu'on a recours aux mêmes corps oxydables et oxydants, bien entendu.

L'accroissement de force électromotrice est suitout marqué, lorsqu'on le détermine par l'emploi des cons très oxydables mis en présence des alcalis, tels que le pyrogallol, le formol, le glucose.

Au contraire, le corps oxydant employé dans mes essas, c'est-a-dire l'eau oxygénée, n'a exercé qu'une influence beancoup plus lente et plus atténuée. Parfois même l'addition de cedernier corps, dans quelques expériences, a diminué un peu la force electromotrice développée antérieurment par le corps oxydable. Quoi qu'il en soit, lorsqu'ou ajoute de l'eau oxygénée à une pile renfermant un corps oxydable de l'ordre des précédents, l'intensité voltaique est accrue, et l'electrolyse extérieure devient par là plus manifeste et plus abondante.

J'ajonterai que, d'après mes mesures, les piles ains constituées présentent, dans certains cas, une force électromotrice et une intensité presque constantes, c'esta-dire qui varient à peine dans la durée de quelques mintes, tant que la composition des liqueurs n'a pas subisé modification trop considérable : constance qui accuse la régularisation des réactions chimiques dans chaque écment de pile (voir p. 182, 183, 311, 313, 314, 316). Ces piles, fondées sur des réactions complexes, se rapprochent par la des piles à force électromotrice constante, teles que l'élément Daniell; résultat attribuable à l'action de polatisante du pyrogallol, ou corps analogue, qui absorbe l'oxygène.

D'après l'ensemble des résultats qui viennent d'êtte exposés, si l'on veut réaliser des eléments de pile sus ceptibles de produire des phénomènes observables dans l'économie vivante, il convient d'observer un certain nombre de conditions que je vais résumer en fait, telle que je les ai constatées; puis j'essaierai d'en concevoir le mécanisme et la coordination.

d'énergies se manifestent est différente : je veux dire que la force electromotrice a pour mesure, comme dans les piles à métaux, la différence de potentiel électrique me surée entre les deux pôles de platine; tandis que l'énergie chimque se developpe au point où l'acide entre en contact avec la base, point défini très nettement dans les piles à siphon, ou la dissolution de l'acide s'écoule d'une façon, continue dans la dissolution de la base (à la condition, bien entendu, d'agiter continuellement le liquide, pour éviter qu'il ne s'y produise des zones donées d'une composition différente). Ce lien de réaction est également défini, quoique d'une façon plus vague, dans les piles a vase poreux, où le contact s'opère dans l'epaisseur et à la surface du vase porenx, et non sur les pôles de platine. Les fractions de liquide neutralisées se diffusent ensuite peu à peu, de parl et d'autre, dans l'intérieur des deux vases constitutifs de l'élément de pile; cette diffusion s'opérant spoutanément lorsque le circuit est ouvert, ou bien étant modifiée das sa marche sous une influence électrique, lorsque le circuit est ferme. En principe, on pourrait envisager l'épasseur du vase porcux comme remplie par trois couches liquides concentriques : une couche intérieure, alcaline; une couche extérieure, acide, et une couche intermediaire, remplie par le sel alcalin. Mais cette conception représente plutôt le phénomène envisagé en bloc que la distribution veritable, et probablement très complexe, des liquides dans l'intérieur du vase poreux.

A cette définition différente des piles à métaux et des piles résultant de la réaction de deux liquides répondent

des conséquences fort importantes.

Dans une pile à métaux, l'attaque du métal, c'est-à-dire la reaction chimique, est plus ou moins subordonnes, parfois même complètement, à la fermeture du circuit C'est ainsi que le zinc amalgamé n'est pas attaqué par l'acide sulfurique en circuit ouvert : c'est donc alors le

PILES A DEUX LIQUIDES SALINS. - CONCLUSIONS. 337

polarisation notamment, l'action chimique. S'il y a polarisation notamment, l'action chimique diminue et finit par s'annuler.

Dans les piles formées par l'acide sulfurique et la soude. l'action chimique se développe au contraire d'une facon indépendante du courant électrique, tant que le circuit est ouvert; bien qu'il y ait toujours coexistence des deux actions chimique et électrique au point même où l'acide et la soude arrivent en contact. Lorsqu'on opère à circuit fermé, l'action chimique est sans doute influencée par l'existence du courant, mais ce dernier lui est, en définitive, subordonné; de telle façon que d'une part l'action chimique continue, même s'il y a polarisation des électrodes. Cependant, dans de semblables piles, l'action chimique peut être entravée, soit par la variation de perméabilité du vase poreux, la marche de l'endosmose étant amoindrie, en raison de la formation du sulfate de soude dans l'épaisseur de ce vase; soit, et plus généralement, par toute cause qui tend à ralentir le contact de la liqueur acide aver la liqueur basique. Or, dès que l'action chimique dera ainsi diminuée, l'action electrique le sera corrélativement, et, par suite, il y aura diminution de la force électromotrice et diminution de l'intensité. Cette double diminution pourra donc survenir par l'effet de deux causes très différentes, savoir : l'une résultant de l'accumulation sur les électrodes des produits de la réaction, susceptibles de donner lieu aux phénomènes de polarisation; l'autre cause résultant de l'insuffisance du débit chimique. La quantité que les physiciens désignent sous le nom de résistance intérieure de la pile sera, en définitive, la résultante du concours de ces deux causes, polarisation et insuffisance de débit chimique.

Examinons maintenant certaines conséquences qui résultent de ces faits dans le fonctionnement des piles; je

Ann de Chim. et de Phys , 7 serie, t. XXVII. (Novembre 1902.) 23

veux parler de l'épuisement de la pile et du rétablissement progressif de sa force électromotrice.

Dans une pile non polarisable, telle que l'élément Daniell, la pile ne s'épuise pas et fonctionne, tant que les surfaces métalliques, d'une part, les solutions salines, d'autre part, subsistent en proportion suffisante.

Mais il en est autrement dans la plupart des piles à métaux oxydables, lesquelles ne tardent pas à se polariser pendant le cours de la fermeture du circuit, par le fait même de leur fonctionnement: les gaz et les produits divers de l'électrolyse s'accumulent à la surface des pôles. Cependant, si l'on rouvre le circuit, les derniers produits, s'ils sont gazeux ou solubles, se dissipent peu à peu par diffusion; de telle sorte qu'au bout d'un certain temps, s'il ne s'est formé sur les electrodes aucun produit insoluble, la pile est dépolarisée, c'est-à-dire qu'elle a repris sa force électromotrice et son intensité première. Du moins il en sera ainsi tant que la formation des produits de cette électrolyse intérieure n'aura pas modifié trop profondément la composition initiale du système.

Les piles constituées par le mélange de deux liquiles, tels que l'acide sulfurique et la soude, avec pôles de platine, sont également susceptibles de polarisation; à mous que l'on ne fasse disparaître les produits d'électrolyse intérieure, l'oxygène spécialement, par l'intervention d'agents convenables tels que le pyrogallol, le formol, etc. En elles si on les dépolarise par ce procédé, la force électromotrice et l'intensité tendent à demeurer constantes, comme le montrent mes expériences (p. 311, 314, 316). Mais, sil'ou n'emploie pas ces moyens de dépolarisation, les piles à réaction saline se polarisent rapidement lorsque le circuit est fermé.

Leur intensité et leur force électromotrice peuvent diminuer également, je le répète, par une autre cause, qui n'intervient pas, au début du moins, dans la pile de Daniell pour compenser les pertes d'électricité résultant de la fermeture du circuit, avec ou sans électrolyse extérience. En
effet, cette action chimique est très faible, lorsqu'elle est
transmise par l'intermédiaire du vase poreux; elle tend
même à diminuer, par suite de la formation, dans l'épaisseur de ce vase, d'une couche liquide renfermant un sel
alcalin, lequel tend à empêcher ou tout au moins ralentir
les contacts entre l'acide du vase extérieur et la base du
vase poreux. Ajoutons enfin que la quantité d'énergie
chimique transformée en énergie voltaique, dans les piles
actuelles, pendant le cours d'un temps donné, est très
faible, d'après les déterminations consignées dans mes
Mémoires.

En raison de ces circonstances, l'une physico-chimique: polarisation; l'autre purement chimique: iusuffisance des quantités de matières qui entrent à chaque instant en réaction, les piles actuelles voient diminuer rapidement leur force électromotrice et leur intensité, pendant la période de fermeture du circuit.

Mais, si l'on ouvre le circuit, les effets attribuables à la polarisation des électrodes diminuent peu à peu, pour les mêmes motifs que dans les piles à métaux oxydables. Par suite, la pile reprend, au bout d'un certain temps, sa force électromotrice et son intensité, ainsi que j'en ai montré de nombreux exemples (p. 179 et suiv., 311, 313, etc.).

Observons cependant que ce retour s'effectue plus difficilement et moins complètement dans les piles actuelles que dans les piles a métaux. Il s'effectuera d'autant moins complètement que l'intervalle de temps écoulé sera plus considérable; attendu que le passage de l'acide et de la base et, par suite, leur neutralisation tendent à s'effectuer incessamment à travers le vase poreux : de telle sorte que la composition même des deux liqueurs finit par être

altérée profondément, même à circuit ouvert. Le vest intérieur finit même par acquérir une réaction acide.

De même la formation inhibitive du sel alcalin dans l'épaisseur des parois du vase poreux s'accroît sans cesse. Cette formation tend à ralentir le mélange de l'acide et de la base durant l'action chimique, et par suite l'action électrique qui en découle; j'y reviens encore pour rappeler que la formation du sel alcalin agit alors à la façon d'un accroissement apparent de la résistance intérieure des systèmes. Il convient d'ajouter que cette cause spéciale de ralentissement est subordonnée aux phénomènes résultant de l'endosmose des trois liquides mis en jeu: liqueur acide, liqueur alcaline et liqueur saline, résultant de la combinaison des deux premières.

On voit que ces dernières influences sont complexes et dépendent, en partie, de la nature du vase poreux : c'est par leur intervention, c'est-à-dire par les inégalités resultant de l'imbibition progressive et des échanges résultants, que s'explique la lenteur avec laquelle certains systèmes, par exemple les dissolutions de chlorure de sodium à deut concentrations inégales, constituant des éléments aux vases poreux, atteignent à circuit ouvert, bien entendu la limite de la force électromotrice maxima qui les caractérise (p. 172, 173, 175, etc.).

Lorsque les éléments des piles, constitués par deux liquides salins, ne comportent pas de vases poreux, les considérations propres à ces derniers ne sont plus évidenment applicables; mais ces piles demeurent éminement polarisables.

Quand la communication se fait par voie de siphossil est nécessaire pour donner à ces siphons une sector suitesante pour prévenir les effets spéciaux attribuables à la capillarité. Enfin, il est indispensable d'agiter continuellement pour établir l'homogénéité des liqueurs equi assure la bonne définition de la force électrons

progressifs et à des résultantes extrèmement compliquées.

Ces saits étant rappelés, essayons d'analyser les conditions spéciales qui président au debit électrolytique extérieur d'une pile. Ce débit dépend de deux conditions sondamentales, savoir : l'énergie sournie dans un temps donné par les réactions accomplies dans l'intérieur de la pile, réactions qui sont surtout d'ordre chimique; et l'énergie perdue dans un temps donné, par suite des électrolyses extérieures et de diverses autres circonstances, étrangères à l'électrolyse.

Or l'énergie fournie au dehors, dans un temps donné, est déterminée à la fois par la vitesse relative des réactions chimiques intérieures et par la grandeur des résistances intérieures, qui tendent à transformer en chaleur sensible une portion de l'énergie dérivée desdites réactions : résistances rendues tres considerables par la polarisation. Quant aux résistances extérieures, si l'on se borne a celles du voltamètre à eau acidulée, elles peuvent être regardées comme négligeables, en raison de la grandeur des résis-

tances intérieures de la pile.

Cependant une portion du débit électrolytique extérieur observable dans le voltamètre peut être dissimulée par l'effet de la diffusion des corps produits, les gaz se dissipant lentement dans l'atmosphère extérieure et les corps solubles tendant, au bout d'un certain temps, à se répartir uniformement au sein des liquides du voltamètre. L'effet relatif aux gaz devient plus sensible, si l'on diminue la pression. J'ai déterminé avec soin les limites d'intensité voltaique qui répondent aux limites d'un dégagement visible d'hydrogène dans le voltamètre à acide sulfurique étendu seul, on additionné de pyrogallol. Ces limites sont, bien entendu, indépendantes de la nature chimique des piles employées.

Elles ne dépendent pas seulement de la conductibilité des liquides et de la polarisation. En effet, dans le cas où

la vitesse des réactions chimiques intérieures tombe audessous d'une certaine limite, on conçoit que l'electrolyse extérieure puisse devenir insensible.

Attachons-nous donc spécialement aux réactions climiques intérieures de la pile et cherchons à en analyser la marche. Tout d'abord, il est clair que l'on ne doit guère tenir compte que des réactions constitutives de la chaine electrolytique qui produit la force électromotrice : accroître la vitesse de ces réactions, c'est accroître le débit. Or la vitesse de ces réactions est réglée par trois circonstances: l'une d'ordre purement chimique et théorique, l'autre d'ordre électrolytique, et la troisième d'ordre purement physique, et accidentelle en quelque sorte.

(a) En premier lieu, on doit envisager la vitesse moleculaire des réactions dans les systèmes homogènes, constitués par la réunion des corps composants. Tels sont:

1º L'acide et la base dissous, par exemple dans les ples fondées sur la neutralisation; or celle-ci s'accomplit en une durée presque inappréciable, à partir du moment ou le mélange des liqueurs est devenu homogène;

2° Le corps oxydable et le corps oxydant, tous deux dissous : leur action réciproque (lorsqu'elle est étudiés en dehors de la pile) exige, au contraire, un temps sensible, même dans un mélange parfaitement homogène, ainsi qu'il résulte de nombreuses expériences laites sur cette question.

(b) En second lieu intervient la vitesse relative avec laquelle les ions et les électrolytes cheminent au sein des liquides constitutifs d'un élément de pile.

(c) En troisième lieu, on doit tenir compte de la vitese avec laquelle les composants du système traversent de part et d'autre la paroi du vase poreux qui les sépare, ou tout autre milieu intermédiaire. Cette vitesse joue un tôle cipital, au point de vue pratique, dans le débit électrolytique extérieur.

Ces différentes vitesses varient avec la nature des composants et des produits de la réaction, et elles sont toutes influencées par le passage du courant électrique de la pile.

Ce n'est pas tout : nous savons d'une manière générale que, lorsqu'on augmente la quantité de chaleur qui accompagne une réaction donnée, par exemple en y faisant concourir une réaction auxiliaire, la vitesse moléculaire de la réaction principale tend à être augmentée. Or c'est là une circonstance qui intervient dans nos piles : notamment lorsqu'on emploie un corps capable à la fois de s'unir aux alcalis, tel que le pyrogallol, et d'être oxydé par l'oxygène, sous l'influence même de cette combinaison.

C'est là assurément l'une des raisons qui tendent à rendre manifeste le débit électrolytique extérieur des piles, où l'on fait concourir un semblable composé avec une réaction de neutralisation; spécialement lorsque le pyrogallol est placé au même pôle intérieur qu'un alcali préexistant, ou bien susceptible de se former par la réaction elle-même. Cette circonstance mérite d'autant plus d'appeler l'attention que, parmi les deux réactions dont la liaison concourt ici, la moins efficace est la réaction de neutralisation, qui est moléculairement à peu près instantanée; tandis que la plus efficace est la réaction d'oxydation, qui offre au contraire, en dehors de la pile, une vitesse moléculaire finie et mesurable. Mais, dans la pile, elle est probablement presque instantanée.

On voit par cette discussion que, dans l'analyse des conditions qui règlent la vitesse des réactions chimiques complexes accomplies à l'intérieur d'un élément des nouvelles piles, il est nécessaire d'envisager la nécessité d'un certain enchaînement entre les réactions déterminant une force électromotrice suffisamment efficace pour produire un débit électrolytique extérieur manifeste. Cet enchaînement est distinct d'une simple juxtaposition; il est facile à constater, si l'on observe la différence entre les actions électrolytiques extérieures de deux piles constituées par deux systèmes salins dissérents, mais susceptibles de renfermer toutes deux du pyrogallol à l'un des pôles et de l'eau oxygénée au pôle opposé. Par exemple, l'une de ces piles sera constituée par du chlorure de sodium à deux etats de concentration, tandis que l'autre pile est constituée par un acide opposé à une base, ou bien à un sel. Ces deux piles peuvent être formées d'un nombre d'éléments tel qu'elles possèdent la même force électromotrice. Cependant, la première ne produit pas un débit extérieur capable de décomposer l'eau acidulée, tandis que la seconde effectue aisément cette décomposition, ce qui s'explique parce que l'intensité voltaque dans les deux systèmes est extrêmement dissérente.

Même observation, si l'on compare deux piles renfermant toutes deux du pyrogallol et de l'eau oxygénee, associés au sein d'un même dissolvant, susceptible de rendre les liquides bons conducteurs. Ce sera, par exemple, dans l'une des piles une dissolution de chlorure de sodium, ou bien un acide identique dans les deux vases constitutés de chaque élément, tandis que dans l'autre pile ce serade la soude, laquelle d'ailleurs est moins bonne conductrice que les acides minéraux étendus. Or, d'après les observations de la page 248, une semblable pile ne produit que petr ou point d'électrolyse visible dans le cas du chlorure de sodium; elle n'en produit qu'à la limite dans le cas de l'acide; tandis que la pile renfermant de la soude on de l'ammoniaque comme dissolvant commun, développe aisément le phénomène fondamental d'une électrolys visible (p. 252 et 253). Il y a là quelque chose d'ana logue à une réaction amorcée par une autre, la présence de l'alcali déterminant l'oxydation du pyrogallol.

On peut rendre compte de cet accroissement d'activités si l'on observe que, dans les piles les plus efficaces, intervient la réaction propre du pyrogallol sur l'alcab préexistant dans la dernière pile, ou susceptible de se former par électrolyse dans les deux autres. Cette action tend, en outre, à activer l'absorption de l'oxygène électrolytique intérieur; elle opère ici par réciprocité avec celle qui développe une diminution de la force electromotrice nécessaire pour décomposer l'eau du voltamètre extérieur, renfermant du pyrogallol en dissolution.

Ce n'est pas tout : l'efficacité de semblables piles devient plus grande, c'est-à-dire que les produits sont plus abondants et engendrés avec une force électromotrice moindre, lorsqu'on fait concourir avec l'action du pyrogallol celle

de l'eau oxygénée.

Observons enfin que, dans de semblables enchaînements de réactions, l'efficacité chimique sera accrue en raison de l'addition de la chaleur produite par l'action du pyrogallol sur l'alcali d'une part; et, d'autre part, en raison de la chaleur due à la décomposition exothermique qui sépare l'oxygène de l'eau oxygénée.

D'après ces observations, le débit électrolytique extérieur, constaté dans les piles où interviennent les corps oxydables mis en œuvre au cours de la présente étude, ce débit, dis je, est surtout attribuable à l'énergie résultant de l'oxydation du pyrogallol intérieur, activée d'ailleurs

par l'influence voltaïque.

Précisons l'énergie additionnelle, correspondant à chacun de ces procédés d'oxydation. Dans le cas où il s'agit uniquement de l'oxygène provenant de la décomposition de l'eau, les déterminations expérimentales que j'ai présentées montrent que l'accroissement de la force électromotrice, constaté pour un élément de pile, équivaut à 8^{Cal} ou 10^{Cal} environ (ce Volume, p. 224). Comme la mise en liberté d'un atome d'oxygène par la décomposition de l'eau exige 34^{Cal},5, il résulte des chiffres ci-dessus que l'intervention seule du pyrogallol dans le circuit voltatque est susceptible de fournir à chaque élément de pile une énergie continue équivalente de 42^{Cal}, 5 à 44^{Cal}, 5 environ (¹). En comparant ce chiffre aux 50^{Cal} ou 60^{Cal} produites par l'oxydation directe du pyrogallol (p. 222), l'écart est assez faible pour être attribuable à quelque réaction secondaire; ou même, plus simplement, à ce que les 8^{Cal} ou 10^{Cal} indiquées plus haut ont été évaluées en admettant que la force électromotrice dans les éléments dont il s'agit résulterait de l'addition pure et simple des deux réactions qui concourent à la développer, — réaction saline et réaction oxydante, — ce qui n'est pas tout à fait exact.

Faisons un calcul semblable pour les piles où l'eau oxygénée concourt avec le pyrogallol. Je rappellerai que,

L'effet contraire meme est réalisé, dans le cas ou l'un des pôtes est occupe par un acide, opposé à un alcali place à l'autre pôle. En effet, dans les cas de ce genre, l'intervention du pyrogallol, préalablement combiné avec la soude, a pour effet de diminuer la chaleur qui sera degagee, au sein du circuit même, par l'union progressive de cette base avec les acides sulfurique, chlorhydrique, lactique, places au pôle opposé, la grandeur de cette diminution étant représentée par les chiffres ci-dessus. Cependant, dans de semblables cas, l'experience a montré que l'accroissement de la force électromotrice de la pile sous l'influence interieure du pyrogallol, ainsi que celui du debit électiolytique extérieur à la pile, se manifestent à peu près comme dans les cas où il n'y avait pas d'acide libre (sel de soude opposé a la soude libre).

complete l'analyse des phénomenes thermochimiques attribuables à l'intervention du pyrogallol, il est nécessaire de tenir compte de ses reactions chimiques immediates sur les liqueurs, auxquelles on mélange sa dissolution. En effet, dans certains des ele ments de pile mis en œuvre, le pyrogallol à été ajouté d'abord au pôle négatif, dans la dissolution d'un sel neutre (chlorure de sodium, acetale de soude, etc.), tandis que, dans d'autres elements, on a melange la dissolution du pyrogallol avec une liqueur alea me, telle que la soude ou l'ammoniaque. Ce dernier melange ayant en heu au prealable, la chaleur qu'il à dégagés à soit b'a, 4 pour Na OH + C4H6O3, ou 464, 6 pour 1 seul equivalent de Na OH, lorsque C6H6O3 est en présence de 3 Na OH, c'est à-dire d'un grand exces d'alcali) n'intervent evidemment pas dans le calcul de l'énergie fournie au courant voltaique; cette energie étant correlative seulement des reactions consécutives qui out lieu dans le circuit, au cours de l'entretien du courant-

d'après les observations, dans chaque élément d'une pile de ce genre, l'énergie additionnelle, attribuable à l'intervention de l'eau oxygénée, varie entre des limites considérables. Son accroissement maximum équivalait, dans mes essais, à 19 Cal environ; mais il a été souvent beaucoup moindre et parfois nul (p. 264, 265, 297, 306). Parfois même, la force électromotrice de l'élément a été un peu diminuée par l'adjonction de l'eau oxygénée, ainsi que j'en ai cité plusieurs exemples (p. 263, 267, 294, 296). L'oxygène qui intervient ici peut d'ailleurs provenir de deux origines différentes : l'électrolyse proprement dite de l'eau oxygénée, laquelle consomme pour la separation d'un atome d'oxygène $\frac{47.3}{2} = 23^{\text{Gal}}, 6$ au lieu de $34^{\text{Gal}}, 5$; dans ce cas, l'oxydation du pyrogallol aurait donc apporté au maximum 35 Cal, 6 environ, si l'oxygène qui la produit avait une semblable origine. Mais il est plus vraisemblable de supposer que cet oxygène résulte de la simple décomposition de l'eau oxygénée, sans séparation d'hydrogène, laquelle décomposition dégage - 21 Cal, 7, addition susceptible de porter vers 72 Cai à 82 Cai la chaleur de la réaction subie par le pyrogaliol. Il devrait en résulter un accroissement de la force électromotrice foit supérieur à celui qui a été constaté.

De là résulte cette conclusion que l'énergie, provenant de la réaction propre de l'oxygène dérivé de la décomposition simple de l'eau oxygénée, ne s'ajoute pas purement et simplement, dans chaque élément, à l'énergie des réactions voltaiques : soit qu'elle n'intervienne que pour une fraction dans la production de cette dernière énergie; soit que l'oxydation du pyrogallol ne fournisse pas alors les mêmes produits. Cependant, les expériences montrent que l'intensité du débit électrolytique extérieur à la pile est, en général, accrue par l'intervention intérieure de l'eau oxygénée, même quand la force électromotrice des

éléments n'a pas été augmentée par l'addition de cette substance aux piles qui renfermaient déjà du pyrogallol.

On voit par là comment interviennent certaines actions, réputées secondaires par rapport aux réactions directes des piles; surtout si, comme dans le cas actuel, les réactions secondaires résultent du jeu même des réactions directes.

En définitive, c'est l'ensemble de ces réactions qui concourt à la production de la force électromotrice et, par conséquent, du courant; ainsi que j'ai eu l'occasion de l'établir lors de mes recherches sur la force électromotrice minima nécessaire pour développer une électrolyse sensible (1).

Ce qui achève de démontrer cette interprétation, c'est le fait constaté que les agents secondaires, tels que le pyrogallol et l'eau oxygénée, ne sont pas susceptibles de donner naissance a une électrolyse extérieure directe et appréciable, par leur simple opposition, lorsque l'on se borne à les introduire à l'intérieur d'une pile formée par un même corps pris à deux états de dilution différents, tel que le chlorure de sodium (p. 271).

En tout cas, il y a là des distinctions essentielles, qui n'ont guère été faites jusqu'ici : elles sont susceptibles de jouer un rôle important dans les actions électrolytiques applicables aux réactions de la Chimie organique et aux phénomènes physiologiques, phénomènes où concourent précisément des composés non susceptibles d'électrolyse directe, tels que l'hémoglobine et divers principes susceptibles d'absorber presque immédiatement l'oxygène libre.

⁽¹⁾ Ann. de Chint, et de Phys., o' série, t XXVII, p 98

PRÉPARATION ET PROPRIÉTÉS DES HYDRURES DE POTASSIUM ET DE SODIUM ;

PAR M. HENRI MOISSAN.

Dans des recherches sur l'amalgame d'ammonium (1) nous avons eu besoin de préparer les hydrures de sodium et de potassium dont l'existence a été mentionnée par Gay-Lussac et Thénard (2) et qui ont été étudiés plus tard par MM. Troost et Hautefeuille (3).

Nous avons donc répété les intéressantes expériences de ces savants, qui ont établi qu'en faisant passer un courant d'hydrogène pur sur du sodium, maintenu à la température constante de 350°, il se formait un hydrure Na²H d'apparence métallique et comparable à l'hydrure de palladium. La solubilité de l'hydrogène dans le sodium est vraisemblable, mais, en réalité, le phénomène est plus complexe. Si l'on maintient du sodium dans un tube en U en verre, à la température de 320°, au moyen d'un bain d'alliage de Darcet, on reconnaît que, à la longue, en même temps que l'hydrogène se dissout dans le sodium, il se forme un composé transparent cristallisé, provenant de la combinaison du sodium et de l'hydrogène.

Ce nouveau composé est semblable à l'hydrure de calcium cristallisé que nous avons décrit précédemment (1).

(2) GAY-LISSAC et THENAND, Recherches physico-chimiques, t I.

(*) II. Moissan. Recherches sur le calcium et ses composes (Annates de Chimie et de Physique, 7° série, t. XVIII, 1839, p. 289)

^(*) H. Morssax, Étude de l'amalgame d'ammonium (Comptes rendus, t CXXXIII, 1901, p. 803)

^{(&#}x27;) Thouse of Hauterfulle, Sur les alliages de l'hydrogène avec les metaux (Annales de Chimie et de Physique, 1 serie, t. II, 1874, p. 271).

De même, le potassium, maintenu pendant plusieurs heures dans une atmosphère d'hydrogène rigoureusemen sec, à la température de 350°, ne tarde pas à se recouvir d'une couche transparente et cristalline d'un hydrure au travers de laquelle ou aperçoit la surface brillante di métal non attaqué Cet hydrure peut être séparé de l'excede métal par un épuisement au moyen du gaz ammonat liquéfié, bien exempt de toute trace d'humidité. Le métal alcalin est dissout a l'état de métal-ammonium et reste une matière blanche, légère, qui, chauflée dans le vide, se décompose en hydrogène et en sodium.

Cette matière blanche, lorsqu'elle est en poudre fine, prend feu au contact de l'air ou de l'acide carbonique Elle s'enflamme à une température très peu élevée dans le chlore ou dans l'oxygène. Elle est très hygroscopique et si décompose violemment en présence de l'eau en produisme de la soude et de l'hydrogène.

Nous avons cherché tout d'abord à préparer ces conposés eu variant le temps de l'expérience et la température.

HYDRURE DE POTASSIUM.

Préparation. — Nous avons opéré avec du potassiumsous forme de fils métalliques, maintenu dans une peste nacelle de fer.

Cette nacelle était disposée dans un tube horizontal en verre de Bohème, traversé par un courant d'hydrogène pur et sec. En employant un appareil à hydrogène continu de Deville, il était facile de maintenir dans un tube de verre un courant gazeux sous une pression légèrement supérieure à la pression atmosphérique.

Cet hydrogène préparé par l'action de l'acide sulfurique étendu, exempt d'arsenic sur du zinc laminé, était purifié par son passage sur du cuivre porté au rouge. Il était des seché ensuite avec le plus grand soin par de la potasse

fondue, puis au moyen de fils de sodium tassés et bien brillants.

L'appareil était formé de tubes de verre et de tubes de plomb; tous les joints de caoutchouc étaient recouverts de gomme laque.

Dans la plupart de nos expériences, nous avons utilisé l'hydrogène provenant de la décomposition électrique de l'eau rendue alcaline.

Pour répéter les expériences de MM. Troost et Hautefeuille nous avons fait passer le courant d'hydrogène sec sur du potassium à une température voisine de 350° au moyen du mercure maintenu à l'ébullition, dans une bouteille de ser.

Dans ces conditions, la formation de l'hydrure de potassium est très lente.

Après 8 à 10 heures de chausse il s'est sormé, à l'une des extrémites de la nacelle (celle qui est opposée à l'entree du gaz hydrogène froid dans le tube), une petite houppe de cristaux blancs enchevêtrés ayant l'apparence de silaments de coton. Dans ces conditions il n'a pas distillé de vapeur métallique et le verre n'est pas attaqué.

Si l'on répète la même expérience vers 440°, à la température d'ébullition du soufre, une petite quantité de potassium métallique vient se condenser dans la partie froide du tube, et, de chaque côté de la nacelle, il se forme un mince anneau de métal et un anneau blanc d'hydrure. Le verre est alors attaqué par la vapeur de potassium.

Nous avons préféré, pour obtenir l'hydrare de potassium, chauffer doucement, sur une feuille d'amiante, le tube de verre renfermant la nacelle à une température de 340°, prise à la pince thermo-électrique de telle façon que la partie inférieure du tube soit seule portée à cette température.

Dans ces conditions l'hydrure se forme assez facilement et vient se condenser à la partie supérieure du tube, qui se trouve à une température moins élevée. Cette disposition très simple réalise un ensemble de tubes chauds et froids dans lesquels l'hydrure est condensé, à une température inférieure à celle de sa décomposition. De plus, la petite quantité d'hydrure dissocié fournit du potassium qui, se trouvant sur une paroi à 300°, en présence d'un grand excès d'hydrogène, régénère l'hydrure. On obtient ainsi un feutrage de fines aiguilles blanches qui, lorsque l'expérience est bien conduite, ne contiennent pas de potassium libre. Les cristaux sont un peu plus gros et moins altérables que ceux qui sont préparès par condensation de l'hydrure sous forme d'un anneau placé au delà de la nacelle.

Dès que l'expérience est terminée, on laisse refroidir l'appareil, tout en maintenant le courant d'hydrogère, puis on retire la nacelle contenant l'excès de potassium, et le tube de verre renfermant l'hydrure est scellé à ses deux extrémités.

Lorsque l'expérience est conduite avec lenteur, on obtient un lacis d'aiguilles brillantes parfaitement transparentes et pouvant atteindre 4^{mm} à 5^{mm} de longueur.

Si le métal alcalin contient une petite quantité d'huile de naphte, bien qu'il ait été passé à la filière, il se sorme sur la paroi qui est la plus chaude, c'est-à-dire en sace du dépôt d'hydrure, une légère couche de couleur marron-Cette substance est du carbone qui adhère légèrement au verte. Le tube dans lequel la préparation a été faite n'est pas attaqué.

Propriétés. — L'hydrure de potassium est un des corps les plus altérables que nous connaissions. Il fixe l'humidité de l'air avec une très grande rapidité, et se détruit aussitôt en dégageant de l'hydrogène et en formant de la potasse.

Il décompose l'eau froide, à la température ordinaire, sans incandescence, en produisant à son contact le bruit d'un fer rouge, avec dégagement tumultueux de gaz hydrogène.

Il est insoluble dans l'essence de térébenthine, la benzine, l'éther et le sulfure de carbone. Il se dissout dans le potassium en fusion.

Sa densité est voisine de 0,80. Elle a été prise au moyen d'un mélange de benzine et d'essence de pétrole, en proportions telles que l'hydrure puisse se maintenir en suspension au milieu du mélange.

Chaussé avec précaution dans le vide, à une température inférieure au rouge sombre, il se dédouble en potassium et en hydrogène. Cette propriété, comme nous le verrons plus loin, a servi à en établir la composition. Si l'on élève lentement la température, ce composé se dissocie et, dans la partie froide, il se reproduit un anneau blanc d'hydrure à côté d'un mince anneau de potassium métallique.

Au contact du fluor, à froid, il prend feu immédiatement, et la chaleur dégagée dès le début de la combinaison est telle que le restant de l'hydrure est décomposé violemment, l'hydrogène se combinant de suite au fluor et le potassium brûlant ensuite avec plus de lenteur dans l'excès de gaz fluor.

Projeté dans une atmosphère de chlore, il devient de suite incandescent et donne de l'acide chlorhydrique et du chlorure de potassium.

L'hydrure de potassium prend seu dans l'oxygène sec à la température ordinaire, avec un grand dégagement de chaleur. Il se sorme de la potasse hydratée et il distille une petite quantité d'eau. Son maniement a l'air est très dissille et il prend seu dès qu'on cherche à le sortir du tube dans lequel il a été préparé.

En présence du soufre fondu, la décomposition se fait de même avec incandescence. On recueille du sulfure de potassium et de l'hydrogène sulfuré.

Ann. de Chim. et de Phys., 7º serie, t. XXVII. (Novembre 1902.) 23

Très légèrement chausse dans un courant d'acide carbonique, l'hydrure réagit avec incandescence. Dans l'hydrogène sulfuré, à température peu élevée, il sournit de même, avec incandescence, du sulfure de potassium et un degagement d'hydrogène.

Mélangé a l'oxyde de cuivre ou à l'oxyde de plomb es légérement chauffe, il reduit ces oxydes et met le métal ...

plomb ou cuivre, en liberté.

Dans le gaz ammoniac liquésié, à la pression ordinaire d'hydrure de potassium ne fournit pas de combinaisora. Au contraire, en tube scedé, il donne avec l'ammonia d'liquide, à froid, une combinaison soluble dans un excès d'ammoniac; chaussé vers 400°, dans un courant de gazammoniac, il fournit l'amidure de potassium.

Analyse. - L'analyse de l'hydrure de potassium a été

faite de deux façons dissérentes.

Nous avous placé un poids déterminé de cet hydrure dans un tube de verre de Bohême mis en communication avec une trompe à mercure. L'hydrure de potassium est stable dans ces conditions à la température ordinaire, mais, dès qu'on chausse legérement, il se déslouble en potassium et en hydrogène. Le gaz hydrogène est recueilli, puis mesuré dans une éprouvette pleine de mercure. Le potassium condensé dans le tube est mis ensuite en contact avec de l'eau. Le métal sournit un volume de gaz qui, ramené à o° et à 760 mm, est à peu près égal au volume d'hydrogène dégagé sous l'action de la chaleur.

Cette première expérience indique que la composition de cet hydrare répond à la formule KH. Nous ajouterons qu'au moyen d'analyses eudiométriques nous nous sommes assuré de la pureté du gaz hydrogène ainsi préparé.

Les analyses 1, 2 et 3 ont été faites en décomposant dans le vide une petite quantité d'hydrure par la chaleur. L'hydrogène est recueilli, puis mesuré; enfin son volume est ramené à 0° et à 760° mm. On laisse ensuite le potassium s'oxyder lentement, en présence de l'air humide exempt d'acide carbonique; la potasse formée est ensuite dosée à l'état de chloroplatinate.

Ces nouvelles analyses répondent à la formule KH. Elles nous ont donné les chiffres suivants :

				Théorte	
	1.	2.	3.	pour KH.	
Potassium	97,6	97,6	97,49	97.5	
Hydrogène	2,3	2,4	2,5	2,5	

HYDRURE DE SODIUM.

Ainsi que nous le faisions remarquer précédemment, le sodium, de même que le potassium, peut se combiner à l'hydrogène pour donner un composé desini et cristallisé de formule NaH.

Cette combinaison peut être mise en évidence dans une expérience de cours en chaussant avec précaution du sil brillant de sodium disposé dans une petite nacelle de ser dans la partie courbe d'une éprouvette de verre remplie de gaz hydrogène bien sec. En élevant lentement la température du sodium et en la maintenant à 360°, on voit bientôt de petits cristaux blancs très légers venir se condenser au-dessus de la nacelle et sormer un lacis de sines aiguilles.

Cette expérience est assez délicate à réaliser, parce que la formation et la décomposition de l'hydrure de sodium se limitent mutuellement à la même température.

Si nous chaussons, par exemple, du sodium dans un courant d'hydrogène à 340°, température déterminee au moyen de la pince thermo-électrique, le métal ne tirde pas à se recouvrir d'une couche trai sparente d'hydrure, mais le produit ne se volatilise pas. Cependant, lorsque l'expérience dure une dizaine d'heures, sous une pression un peu supérieure a la pression armosphérique, on obtient un très léger anneau d'hydrure, on bien une petite houppe de cristaux, à l'extrémité de la nacelle de ser qui contient

le métal alcalin. A cette température le verren'est pas attaqué

Si l'on répète cette expérience à 430°, températuré prise également à la pince thermo-électrique, l'hydrure de sodium se forme; mais, en même temps, le sodium sé volatilise en assez grande quantité, l'attaque du verre sé produit, et l'on voit l'intérieur du tube se recouvrir d'un enduit brun ou noir de silicium et de siliciures alcalins. Il se dépose aussi, en avant et en arrière de la nacelle, un sublimé blanc d'aiguilles très fines qui sont souillées par une petrte quantité de métal alcalin.

Ensin, si l'on opère à 800°, dans un tube de ser, le sodium distille et il se sorme dans la partie froide, en présence du sodium n'ayant plus qu'une faible tension de vapeur, un anneau blanc d'hydrure contenant le plus souvent du métal sinement divisé.

Mais l'hydrure de sodium est soluble dans le sodium, de telle sorte que, si nous prenons le métal alcalin contenu dans les nacelles de fer qui ont été chauffées dans un conrant d'hydrogène à 460° ou 430°, il sera possible de séparer cet hydrure de l'exces de sodium. Il suffit pour cela d'épuiser le contenu de la nacelle par de l'ammoniac liquefié à la température de - 40°. Dans ces conditions, tout le métal alcalin est dissous sous forme de sodammenium, et il reste une substance blanche qui est lavée a l'éther sec, puis séchée à la trompe sans avoir le contact de l'air. Cette matière blanche, chauffée ensuite dans le vide, se dédouble en gaz hydrogène et en so lium. Ce n'est cependant pas un hydruic absolument pur. Malgré tous les soins apportés à cette manipulation, l'hydrure ainsi préparé renferme le plus souvent une petite quantité d'oxyde de sodium qui reste dans la nacelle après décomposition de l'hydrure par la chaleur.

Pour obtenir l'hydrure de sodium pur il faut condenser sa vapeur au moment même de sa formation. A cet ellet nous prenons le même dispositif que pour préparer l'hy-

drure de potassium et nous plaçons des fils de sodium bien brillants dans une nacelle de fer au milieu d'un tube de verre traversé par un courant d'hydrogène pur. Toutes ces manipulations doivent se faire dans l'acide carbonique parfaitement sec sous une pression un peu supérieure à la pression atmosphérique.

Nous chauffons ensuite le tube de verre horizontal qui renferme le sodium sur une grille à gaz à + 370°, en ayant soin, comme nous l'avons fait dans la préparation de l'hydrure de potassium, de maintenir à une température un

peu plus faible la partie supérieure du tube.

De plus, il est utile que l'hydrogène soit porté à une pression un peu supérieure à la pression atmosphérique.

Dans ces conditions, l'hydrure se condense au-dessus du sodium. Lorsque l'expérience est terminée, on laisse refroidir l'appareil, la nacelle est retirée du tube de verie et ce dernier est scellé ensuite à chacune de ses extrémités. Chaque tube, ainsi préparé, servira à l'étude d'une propriété physique ou chimique, car il est très difficile de diviser ou de recueillir l'hydrure de sodium.

La préparation de cet hydrure est plus délicate que celle de l'hydrure de potassium.

Propriétés. — L'hydrure de sodium se présente en cristaux transparents, altérables par la plus petite trace d'eau. Tantôt ces cristaux ont la forme de filaments enchevêtrés, tantôt ils se présentent en prismes brillants à arêtes très nettes.

Dès que cet hydrure est au contact de l'air, chaque cristal attire l'humidité, dégage aussitôt de l'hydrogène et parfois s'enflamme sous l'influence de la chaleur produite dans cette réaction. Aussitôt que cette décomposition avec incandescence commence, tout l'hydrogène est brusquement chassé, les cristaux blancs laissent perler de petites gouttelettes brillantes de sodium qui brûlent

ensuite à l'air après le dédoublement rapide de l'hydrure.

Placé dans un tube de verre et chaussé dans le vide, cet hydrure, comme celui de potassium, se décompose en hydrogène et en sodium. Cette réaction se produit à une température assez basse pour que le tube de verre ne soit nullement attaqué.

L'hydrare de sodium est insoluble dans l'essence de térébenthine, dans le tétrachlorure de carbone, dans le sulfure de carbone et dans la benzine. Il se dissout, comme nous l'avons fait remarquer précédemment, dans le sodium en lusion et dans l'amalgame de sodium.

Sa densité, déterminée au moyen d'un mélange de sulfure de carbone et d'essence de térébenthine, de façon que l'hydrure reste en suspension dans le mélange, a été trouvee voisine de 0,92.

Dans un courant de gaz fluor, l'hydrure de sodium devient de suite incandescent, avec un grand dégagement de chalcur et de lumière. Il se forme de l'acide fluorby-drique et du fluorure de sodium. La décomposition est tout aussi violente en présence du chlore sec. Aussitôt que l'hydrure tombe dans ce gaz, il se produit une lumière éblouissante, et le degagement de chalcur est tel que tout le chlorure de sodium formé est volatilisé.

Au contraire, à —35° il n'attaque pas le chlore liquide. L'hydrure de sodium ne réagit ni sur le brome froid, ni sur le brome en ébullition. Chauffé dans la vapeur de brome, il se décompose avec incandescence. L'iode chauffé vers 100°, en présence de l'hydrure de sodium, produit aussi une violente incandescence et l'iodure qui se forme est fondu.

L'hydrure de sodium prend feu au contact de l'oxygène sec a la température de +230°. Il est absolument stable dans l'oxygène liquide.

Légèrement chaussé en présence de l'air, il s'enslamme.

Avec la vapeur de soufre, la réaction est violente : vive incandescence et volatilisation du sodium.

Le fluorure de plomb, legèrement chauffé, broyé avec l'hydrure de sodium, devient incandescent.

Les oxydants, tels que le chlorate de potassium fondu ou le peroxyde de sodium chaussé, decomposent avec violence l'hydrure de sodium. La réaction est explosive. Cet hydrure s'enslamme au contact de l'eau de chlore ou de l'eau de brome.

Les vapeurs d'hypoazotide à -- 15° réagissent sur l'hydrure avec dégagement de chaleur et de lumière.

L'acide sulfurique concentré le décompose avec dépôt de soufre et dégagement d'hydrogène sulfuré. Projeté dans l'acide nitrique fumant, il est oxydé avec incandescence. Il s'enflamme de même au contact d'une solution d'acide chlorhydrique.

Chausse légèrement dans le gaz acide carbonique, il le

décompose en mettant du carbone en liberté.

En présence d'un excès d'eau, une petite quantité d'hydrure se décompose instantanément, sans incandescence, en donnant de la soude et de l'eau

Si nous chaussons entre 200° et 250° de l'hydrure de sodium, dans une cloche courbe en présence de gaz acide chlorhydrique, ce dernier est remplacé par un égal volume d'hydrogène en même temps qu'il se torme du chlorure de sodium

Analyse. — Nous avons etabli la composition de l'hydrure de sodium par un très grand nombre d'expériences :

1º Un poids déterminé d'hydrure est place dans un tube de verre, puis on fait le vide dans l'appareil au moyen d'une trompe à mercure.

On chausse ensuite très doucement l'hydrure, qui se dé compose en hydrogène et sodium, sans qu'il y ait attaque du tube de verre. L'hydrogène est recueilli, mesuré, ana lysé à l'eudiomètre, pour vérisier sa pureté et son volume est ramené ensin à o° et à 760 mm. Le sodium condens dans le tube de verre est mis en contact avec de l'eau e sournit un volume d'hydrogène sensiblement égal au précédent, ce qui établit la formule Na H.

Par exemple, 0,0236 d'hydrure nous ont donné, dan le vide, 10°m', 6 d'hydrogène, et le sodium recueilli déconposé par l'eau nous a fourni 9°m', 9. La quantité théorique d'hydrogène pour NaH serait 10°m', 9 (1).

2º Un poids déterminé d'hydrure est chauffé dans vide comme précédemment; l'hydrogène est recueilli son poids est déduit de son volume:

			Hydrogene pour 10	
		H pour 100	pour	
Hydrure.	H en volume.	en poids.	Na II en poids.	
0,0158	6,8	3,8	4,16	
0,0274	11,1	3,7		
0,0350	16,8	4,3		

3º Un poids quelconque d'hydrare est décomposé par la chateur; l'hydrogène est recueilli, analysé, son volume ramené à 0° et à 760^{mm}, et la quantité de soude est titrée, puis dosée ensuite à l'état de sulfate de sodium.

	1.		2.		1	
		Pour too		Pour res-	P	
Hydrogène { en volume. en poids	20°m2, 2		o*,0235 11 ^{cm*} , 8	95,7	9	
	08,0018	4,2	05,00105	4,2		

^{(&#}x27;) Dans cette analyse on trouve toujours un chiffre un peu faile pour le volume d'hydrogene produit par le sodium au contact le leau, parce que la nacelle de fer qui renferme l'hydrure retient une tres petite quantité de sodium.

Conclusions. — Le sodium et le potassium peuvent se combiner à l'hydrogène et donner des hydrores cristallisés, de formules NaH et KH, ayant des propriétés réductrices très énergiques et solubles dans les métaux alcalins.

Ces hydrures sont instantanément décomposables par l'eau. Ils prennent feu à froid dans le fluor, dans le chlore et dans l'oxygène sec.

Ils se combinent avec incandescence à la vapeur de soufre, sont détruits par les acides avec un grand dégagement de chaleur et prennent seu spontanément dans l'acide carbonique humide en mettant du carbone en liberté. Ils sont plus facilement dissociables que l'hydrure de calcium Ca H² que nous avons décrit précédemment,

Nous rappellerons que M. Henri Gautier vient de publier un intéressant travail sur l'hydrure de stroutium qu'il a obtenu pur et cristallisé par l'union directe du strontium et de l'hydrogène, que de même M. Guntz a

préparé l'hydrare de baryum.

L'existence de ces combinaisons nouvelles démontre donc que les métaux alcalins aussi bien que les métaux alcalino-terreux peuvent, par union directe, se combiner à l'hydrogène pour donner des hydrures parfaitement cristallisés, décomposables par l'eau, et plus ou moins dissociables par simple élévation de température. Ils forment une nouvelle série de composés curieux possédant des propriétés importantes qui peuvent intéresser les physiciens et les chimistes. Il est bien certain, par exemple, que, dans les phénomènes d'electrolyse des sels métalliques, ces composés peuvent se produire au pôle — et compliquer souvent les réactions.

ACTION D'UN OXYDE OF D'UN HYDRATE MÉTALLIQUE SUR LES SOLUTIONS DES SELS DES AUTRES METALX. SELS BASIQUES MIXTES;

PAR M. A. MAILHE.

INTRODUCTION.

Le déplacement réciproque des oxydes insolubles dans les dissolutions salines a préoccupé depuis longtemps les chimistes.

Gay-Lussac (1) a montré que les oxydes se déplacent mutuellement et que l'atfinité des métaux pour l'oxygene n'entre pour rien dans le pouvoir précipitant d'un oxyde. L'affinité particulière d'un oxyde pour un acide aurait une influence limitée.

Persoz (2) indique en 1835 que le déplacement d'un oxyde par un oxyde est total, et qu'il y a rarement partage. Quelques années plus tard, H. Rose ayant repris la question a montré que, dans bien des cas, le phénomène pouvait ne pas se réduire à un simple déplacement. C'est ainsi qu'en opposant l'oxyde d'argent à diverses solutions métalliques il a obtenu fréquentment des oxydes mixtes.

En 1870, Landrin montre que dans les déplacements d'oxyde à oxyde il y a partage à équivalents exacts. Pétriell, en 1883 (3), nie ces résultats et indique que les rapports entre les bases dissoutes ne peuvent pas être exprimés par des nombres simples.

Dans un travail dont les premiers résultats out été communiqués au Congrès de l'Association française pour

⁽¹⁾ Annales de Chimie, 30 nivôse an MI, t. XLIX, p. 21.

⁽²⁾ Annales de Chimie et de Physique. 2º serie, 1835, L. LVIII. p. 140.

⁽³⁾ Societé chimique russe, 26 août 1883

Vavancement des Sciences (1), M. P. Sabatier reprit ce sujet et montra que tantôt on a un partage, tantôt un déplacement total très net. En opposant l'hydrate tétracuivrique aux solutions des sels neutres de cuivre (2), il a pu obtenir à l'état cristallisé les sels basiques du type tétracuivrique (sulfate, nitrate, bromure, hyposulfate, etc.). En opposant soit l'oxyde d'argent (3) aux solutions des sels de cuivre, soit l'hydrate de cuivre aux solutions des sels d'argent, M. P. Sabatier a montré qu'il n'y avait pas simple déplacement d'hydrate, ainsi que Rose l'avait indiqué, mais bien formation d'un sel basique tétracuivrique ou d'un sel basique mixte d'argent et de cuivre, selon les conditions de la réaction. Il a pensé que la formation de sels basiques mixtes ne serait pas bornée au cuivre et a l'argent. D'ailleurs M. André, en 1887 (4), avait préparé des sels analogues en fixant directement une ou plusieurs molécules d'un oxyde sur un sel neutre. Il avait ainsi obtenu les chlorures basiques mixtes de mercure et d'un métal alcalino-terreux CaCl2. 1 HgO. 4 H2O, isole déjà par Klinger, BaCl2. HgO. 6H2O, SrCl2. HgO. 6H2O, et un chlorure basique mixte de manganèse et de cuivre.

Sur les conseils de M. P. Sabatier, j'ai entrepris l'etude de corps semblables pour l'oxyde mercurique, pour les hydrates de cuivre et de nickel. Dans de telles recherches, le microscope est un précieux auxiliaire; il permet de c'assurer si l'on a affaire à un composé unique on a un

corps mélangé de l'oxyde amorphe primitif.

L'exposé de mes expériences comprendra trois Parties : 1º Action de l'oxyde mercurique sur les solutions

^{(&#}x27;) Pau, 19 septembre 1892, t. I, p. 185.

⁽¹⁾ Comptes rendus, L. CXXV, p. 175.

⁽³⁾ Comptes rendus, t. GXXIX, p. 211.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CVI, p. 431 et 854.

aqueuses des sels métalliques. Sels basiques mixtes du mercure et des autres métaux:

2º Actions des hydrates de cuivre sur les solutions aqueuses des sels métalliques. Sels hasiques mixtes da cuivre et des autres métaux;

3° Action de l'hydrate de nickel sur les solutions

aqueuses de quelques sels métalliques.

J'ai exécuté ce travail dans le laboratoire de M. P. Sabatier, à la Faculté des Sciences de l'Université de Toulouse. Que ce maître éminent daigne recevoir l'expression de ma vive reconnaissance pour les savants conseils et les encouragements qu'il n'a jamais cessé de me prodiguer.

CHAPITRE I.

ACTION DE L'OXYDE MERCURIQUE SUR LES DISSOLUTIONS AQUEUSES

DES SELS MÉTALLIQUES. — SELS BASIQUES MIXTES DU MERCURE

ET D'AUTRES MÉTAUX.

L'action de l'oxyde mercurique sur les solutions aqueuses des sels métalliques a été étudiée par Rose en 1859 (1) et par M. André en 1887 (2). Rose a aunoncé que cet oxyde déplace simplement les oxydes dissous à l'état de chlorures et est sans action sur les sels oxygénés des mêmes métaux; seuls, les chlorures alcalins et alcalinoterreux ne sont pas modifiés par l'oxyde de mercure. M. André a obtenu, au contraire, des sels basiques mixtes résultant de la fixation d'une ou plusieurs molécules d'oxyde mercurique sur les chlorures alcalinoterieux

J'ai repris le travail de Rose en l'étendant à un plus grand nombre de sels. Je décrirai successivement l'action

(3) Comptes rendus, t. CVI, p. 43: et 834

⁽¹⁾ Poggendorf Annalen, t. CVII, p. 278, et Repertoire de Chimis pure, 1859, p. 491.

de l'oxyde de mercure sur les solutions des sels des métaux qui suivent: cuivre, zinc, nickel, cobalt, manganèse, cadmium, plomb et fer. J'ai, pour chacun d'eux, étudié les chlorure, bromure, nitrate et sulfate. J'indiquerai ensuite les résultats obtenus avec quelques sels de bismuth, d'aluminium et d'uranium.

I. Sels de cuivre.

1° Chlorure de cuivre. — L'oxyde de mercure encore humide précipite instantanément une poudre bleue amorphe, dans une solution de chlorure cuivrique. Elle est constituée nou par un oxyde comme l'avait annoncé Rose, mais par un sel basique, le chlorure tétracuivrique CuCl². 3 CuO. 3 H²O: Cu: 59-58,6; Cl: 16,8-16,9. Calculé: Cu, 59,41; Cl, 16,7.

L'oxyde jaune sec et l'oxyde rouge produisent le même résultat après plusieurs jours de contact. Tout le mercure passe en dissolution.

2° Bromure de cuivre. — Dans une solution de bromure de cuivre l'oxyde jaune précipite une poudre bleue en grains excessivement ténus; c'est un bromure mixte de mercure et de cuivre

2 Hg Br2, Cu Br2, 3 Cu O, H2 O.

Br: 39,7-39,9; CuO: 27,4-27,2; Hg: 33,1-33,8. Calculé: Br, 40; CuO, 26,4; Hg, 33,3.

Le mercure a été dosé dans tous les composés qui en contiennent à l'état de sulfure de mercure.

3º Azotate de cuivre. — Rose a annoncé que l'oxyde de mercure n'exerce aucune action à froid sur les sels des acides oxygénés. Or, en opposant à froid de l'oxyde jaune sec à une solution très concentrée de nitrate de curvre, il s'y transforme peu à peu et au bout d'un temps très long

en une poudre bleue formée par des lamelles quadrangulaires. C'est un nitrate basique mixte de mercure et de cuivre de formule

(NO3)2 Hg. Cu O. 5 H2 O.

CuO: 17-16,9; Hg: 40,52-40,4; N^2O^6 : 24,1-24,2. Calculé: CuO, 16,1; Hg, 40,7; N^2O^6 , 25,2.

L'analyse de l'azotate a été faite par la méthode Dumas et par la méthode Henriet (¹), qui consiste à transformer l'azotate en hydroxylamine au moyen de chlorure stanneux en excès et à doser cet excès par une solution titrée d'iode. Les résultats sont toujours trop faibles; mais à l'aide de Tables calculées par l'auteur et qu'il est facile de construire soi-même, on peut faire la correction et obtenir des résultats très rigoureux. Cette méthode est très expéditive et je l'ai toujours employée pour calculer l'azote des nitrates que j'ai analysés. Les nombres rapportés dans mes analyses sont ceux qui m'ont été fournis par l'expérience.

L'azotate mixte de cuivre et de mercure s'obtient plus facilement si l'on ajoute peu à peu de l'oxyde jaune humide à une solution très concentrée de nitrate cuivrique. Ce nitrate mixte est très facilement décomposable par l'eau avec mise en liberté d'oxyde de mercure. Il ne peut donc pas être lavé. De plus, cette facile décomposition indique qu'il ne pourra se produire que dans des dissolutions assez concentrées. Les meilleures sont celles qui proviennent de la liquéfaction du nitrate de cuivre dans son eau de cristallisation; mais ce ne sont pas là les seules. On peut en esset, à celles-là, ajouter un quart de leur volume d'eau et produire encore le nitrate mixte; au-dessous de cette

⁽¹⁾ HENRIET, Dosage de l'azote (Comptes rendus, t. CXXII, nº 16, 1901).

ACTION D'UN OXYDE OU D'UN HYDRATE MÉTALLIQUE. 367

dissolution les difficultés augmentent et la production du sel bleu ne se fait qu'avec une extrême lenteur.

En faisant bouillir directement l'oxyde jaune humide dans une solution contenant par litre 2^{mol} de nitrate de cuivre, on le voit se dissondre peu à peu. Si on laisse refroidir la liqueur, elle abandonne un beau précipité bleu cristallisé en prismes quadratiques décomposables par l'eau. Rapidement essoré, il présente la composition du nitrate mixte précédent.

Les liqueurs de nitrate de cuivre provenant de ces réactions contiennent du menture.

Il est donc possible d'obtenir ce nitrate mixte cupromercurique et, par conséquent, le déplacement d'une cerzaine quantité de nitrate de cuivre par deux voies bien distinctes : par simple contact à froid de l'oxyde avec la solution de nitrate, ou en dissolvant à chaud cet oxyde et laissant déposer par refroidissement.

L'oxyde rouge produit à froid et à chaud des résultats identiques.

4° Sulfate de cuivre. — Les solutions des sulfates métalliques ne sont nullement modifiées par l'oxyde de mercure, ni à froid, ni à chaud. La difficulté que l'on éprouve à faire des solutions très concentrées est une des causes de l'échec dans la production des sulfates mixtes du mercure et des autres métaux.

II. Sels de zinc.

1º Chlorure de zinc. D'après Rose, l'oxyde de mercure précipite de l'oxyde de zinc de la solution du chlorure. M. André a obtenu, par action à chaud de l'oxyde jaune, une poudre blanche amorphe constituée par un oxychlorure ZnCl². 4ZnO.6H²O. En réalité, l'oxyde jaune humide fournit à froid un oxychlorure sous forme d'une poudre blanche amorphe; l'oxyde sec fournit ce même composé sous forme de petites lamelles hexagonales :

Zn: 56-56,2; Cl: 14,7-14,8. Calculé: Zn, 55,4;

Cl, 15, 1.

2º Bromure de zinc. — Les solutions de bromure de zinc fournissent par le contact à froid, on par ébullition avec l'oxyde jaune sec, une poudre blanche cristallisée en lamelles hexagonales. C'est un bromure basique mixte de zinc et de cuivre

HgBr2.ZnO.8H2O.

Hg: 36-36,3; Br: 28,4-28,3; ZnO: 14-14. Calculé: Hg, 35; Br, 27,8; ZnO, 14,2.

3º Azotate de zinc. — Comme les solutions de nitrate de cuivre, les solutions de nitrate de zinc très concentrées fournissent par simple contact à froid, ou par dissolution à chaud de l'oxyde de mercure et après refroidissement de la liqueur, une poudre blanche formée de prismes clinorhombiques, décomposable par l'eau. C'est un nitrate basique mixte zinco-mercurique:

(NO3)1 Ilg. Zn O. 2 H2 O.

Hg: 45,4-45,0; ZnO: 17,8-18,1; N2O0: 27,1-27,7. Calculé: Hg, 45,3; ZnO, 18,3; N2O6, 28,1.

III. Sels de nickel et de cobalt.

Les sels de nickel et de cobalt présentent des réactions parallèles vis-à-vis de l'oxyde de mercure.

1° Chlorures. — A froid, l'oxyde jaune y précipite instantanément des poudres constituées par des grains cristallins très ténus et qui sont des chlorures basiques mixtes de formule très complexe:

(Hg Cl2, 3 N1 O) (Ni Cl2, 3 Ni O). 20 H2 O.

morphe du précédent. Il est formé en effet par un nitrate mixte de cobalt et de mercure

(NO3)2Hg.CoO.4H2O.

Hg: 41,9-41,81; CoO: 16,0-16,2; N²O⁶: 25-25. Calculé: Hg, 42,2; CoO, 15,9; N²O⁶, 26,3.

En faisant bouillir directement l'oxyde jaune dans une solution concentrée de nitrate de cobalt, on le voit se dissoudre, et la liqueur abandonne par le refroidissement le nitrate mixte précédent.

IV. - Sels de manganèse.

- 1° Chlorure de manganèse. Ajouté à une solution de chlorure manganeux, l'oxyde mercurique y produit un précipité blanc d'hydrate manganeux qui ne tarde pas à brunir par suite d'une suroxydation, faisant place à un précipité gélatineux constitué, ainsi que Rose l'avai démontré, par un mélange d'oxychlorure de mercure e d'oxyde manganoso-manganique.
- 2º Nitrate de manganèse. L'oxyde de mercure produit à froid dans des solutions très concentrées un précipité blanc cristallisé en lamelles hexagonales dérivant de prismes clinorhombiques. A chaud, cet oxyde se dissou dans les solutions de nitrate de manganèse, et par refroidessement il se dépose des lamelles clinorhombiques blanches, isomorphes des nitrates mixtes de nickel et mercure et de cobalt et mercure. Ce composé, qui est décomposable par l'eau, a pour formule

(NO³)² Hg. MnO. 4H²O.

Hg: 42,17-42,3; MnO: 16,1-15,9; N²O⁶: 25,1-25,3.
Calculé: Hg, 42,8; MnO, 15,2; N²O⁶, 26,5.

V. - Sels de cadmium.

1° Chlorure et bromure. — L'oxyde jaune humide précipite, dans une solution de chlorure de cadmium, une poudre blanche amorphe formée par un chlorure basique mixte

HgCl2.CdO.H2O.

Hg: 49-49,1; Cd: 28-28,2; Cl: 16,5-16,7. Calculé: Hg, 47,9; Cd, 26,8; Cl, 17.

Dans une solution de bromure de cadmium il en précipite également une poudre blanche, formée d'aiguilles prismatiques, ayant une composition analogue au chlorure précédent. C'est un bromure mixte cadmi-mercurique

Hg Br2, Cd O. H2O.

Hg: 38,8 38,5; Cd: 24,9-25; Br: 34-33,7. Calculé: Hg, 38; Cd, 24,3; Br, 34,2.

2° Azotate de cadmium. — A froid, dans une solution concentrée de nitrate de cadmium, l'oxyde jaune se transforme après plusieurs jours en un composé blanc cristallisé en prismes clinorhombiques tres facilement décomposable par l'eau avec mise en liberté de HgO. C'est un nitrate mixte de cadmium et mercure

(NO3)2 Hg. CdO.3 H2O.

Hg: 38,2-38,3; CdO: 26-26,2; N²O⁶: 24,8-25. Calculé: Hg, 39,5; CdO, 25, 2; N²O⁶, 25,8.

A chaud, les solutions concentrées de nitrate de cadmium dissolvent l'oxyde mercurique et, par refroidissement, laissent déposer un composé cristallisé blanc identique au précédent

VI. — Sels de plomb.

D'après Rose, l'oxyde mercurique précipite de l'oxyde de plomb des dissolutions du chlorure. En réalité, il disparaît peu à peu à froid dans une solution saturée de chlorure de plomb et fait place à une poudre blanche amorphe qui est un chlorure basique mixte de plomb et mercure

HgCl2.2PbO.2H2O.

Hg: 25,8-23,4; Pb: 52-52,2; Cl: 9,8-9,9. Calculé: Hg, 26,4; Pb, 53,6; Cl, 9,4.

Le nitrate de plomb n'a fourni aucune réaction.

VII. — Sels de fer.

L'action de l'oxyde mercurique sur les sels de fer ne présente aucun parallélisme avec les actions que nous venons d'examiner.

Rose a montré que, si l'on traite une solution de chlorure ferreux par l'oxyde mercurique, il y a précipitation d'oxyde ferreux; si la quantité de mercure n'est pas sussisante pour former l'oxychlorure insoluble, la solution renserme du bichlorure et le résidu serait sormé de calomel et d'oxychlorure de ser.

En reprenant cette réaction j'ai obtenu des résultats différents suivant les conditions de la réaction.

A une solution de chlorure ferreux préparée très soigneusement à l'abri de l'air, j'ai ajouté à la fois une grande quantité d'oxyde jaune encore humide. Il s'est formé immédiatement une poudre noire qui presque instantanément prend une couleur jaune brun. Cette poudre paraît homogène. En réalité, elle est constituée

ACTION D'UN OXYDE OU D'UN HYDRATE MÉTALLIQUE. 373
par un mélange de chlo ure mercureux (60 pour 100) et

d'oxychlorure ferrique.

Si, au lieu d'ajouter brus juement une quantité notable d'oxyde jaune, on en ajoute de petites quantités à la fois, on le voit devenir d'abord noir, puis jaune brun, et finalement blanc. La poudre blanche amorphe ainsi obtenue est constituée par du chlorure mercureux. On peut, en continuant peu à peu l'addition d'oxyde, obtenir des quantités notables de calomel. La solution de chlorure ferreux se charge de chlorure ferrique.

Dans une solution de sulfate ferreux l'oxyde mercurique récemment précipité se change instantanément en
une poudre noire, en même temps qu'il y a précipitation
de fer sous forme de sulfate ferrique basique. Si le contact
est assez prolong i, la poudre noire fait place à une poudre
jaune où l'œil aperçoit très nettement des globules de
mercure métallique. Elle peut être considérée comme un
mélange de sulfate mercureux, de mercure et de sulfate
basique de fer. La solution provenant de cette réaction ne
contient pas de mercure.

Les sels ferriques présentent une réaction beaucoup moins complexe. Dans une solution de chlorure ferrique l'oxyde mercurique se dissout et précipite de l'hydrate ferrique; dans une solution de sulfate ferrique il se transforme instantanément en une poudre jaune-citron, amorphe, constituée par le turbith minéral

SO'Hg.2 HgO.

HgO: 88,5-88,3; SO³: 10,6-11. Calculé: HgO, 89; SO³, 10,9.

L'azotate ferrique présente une réaction identique; à froid, l'oxyde jaune s'y dissout d'abord jusqu'à refus, puis il se précipite une poudre jaune formée de tables hexagonales irrégulières appartenant au système monoclinique.

Ces tables séchées ne peuvent être totalement privées de leur eau mère. Elles répondent au nitrate basique de mercure déjà connu

(NO2)2Hg, HgO.H2O.

Hg: 71,9-72; N2O*: 21,3-21,4. Calculé: Hg, 71,7, N2O*, 22,2.

VIII. - Sels divers.

Dans une solution de chlorure de bismuth l'oxyde mercurique se dissout immediatement à froid et en précipite une poudre blanche qui est un oxychlorure de bisnuth BiOCl. — Dans une solution de nitrate de bismuth il précipite des lamelles cristallines soyeuses blanches, qui constituent le sous-nitrate de bismuth à 1^{mol} d'eau (NO3)BiO.H2O; Bi2O3, 76-76, 1; calcule: Bi2O3, 76,3.

Dans les solutions de nitrate d'aluminium l'oxyde mercurique n'exerce aucune action à froid; mais, si on les chauste, il s'y dissout et par refroidissement la liqueur laisse déposer des lamelles hexagonales dérivant par divage de prismes elinorhombiques. La pondre blanche ainsi obtenue est encore le nitrate basique

(NO3)2Hg.HgO.H2O.

Hg: 72,2-71,4; (NO³)², 21-20,9. Calculé: Hg, 71,7; N²O⁶, 22,2.

Enfin les solutions de nitrate d'uranium produisent cette même poudre jaune amorphe par le contact a ficid de l'oxyde mercurique.

Comparaison des divers résultats obtenus avec l'oxyde de mercure. — En resumé, l'oxyde mercurique opposé aux solutions des sels métalliques ne se borne pas, comme Rose l'avait indiqué, à déplacer simplement l'oxyde des solutions de leurs chlorures; j'ai trouvé qu'il agissait aussi sur les solutions concentiées des azotates.

La réaction est très rapide avec les chlorures et les bromures, surtout si l'on emploie l'oxyde jaune récemment précipité. Elle est au contraire très lente avec les azotates et elle exige, pour se produire, des solutions très concentrées. Lorsqu'on fait agir l'oxyde de mercure sur les solutions chaudes des nitrates, il se dissout, et par refroidissement la solution abandonne un sel basique mixte.

Dans aucun cas on n'obtient ce que Rose avait indiqué, savoir un simple déplacement d'oxyde métallique. Il y a toujours formation d'un sel basique simple ou d'un sel basique mixte. Les sels basiques simples que j'ai obtenus étaient tous connus. Les sels basiques mixtes, que j'ai obtenus pour la première fois, dérivent pour les azotates du nitrate basique de mercure (NO3)2 Hg. HgO. H2O, par le remplacement de 1^{mot} de HgO par 1^{mot} d'oxyde métallique. Les chlorures et les bromures basiques mixtes ne correspondent généralement pas à des sels basiques simples connus.

Quelle que soit la dissolution, on trouve toujours que tout ou partie du mercure est passé en solution.

CHAPITRE II.

ACTION DES HYDRATES DE CLIVRE SUR LES DISSOLUTIONS AQUEUSES DES SELS METALLIQUES.

SELS BASIQUES MIXTES DU CUIVRE ET D'AUTRES MÉTAUX

Dans ce travail j'ai employé deux hydrates de cuivre très bien définis : 1° l'hydrate tétracuivrique brun, obtenu à partir de l'hydrate bleu par déshydratation à 100°, de formule Cu⁴O⁵(OH)², dont la composition a été établie par M. P. Sabatier (†); 2° l'hydrate bleu de Peligot, de formule Cu(OH)², préparé d'après les indications données

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXV, 1897, p. 101 et 301

par cet auteur. Exceptionnellement j'ai fait usage de l'oxyde de cuivre noir.

Je décrirai successivement l'action exerce par ces hydrates sur les solutions des chlorures, bromures, nitrates et sulfates des métaux suivants : zinc, nickel, cobalt, manganèse, cadmium. J'indiquerai ensuite les résultats obtenus avec quelques autres sels de mercure, plomb, aluminium, etc.

Dans une Note publiée récemment (1) et pendant que je faisais ce travail, M. Recoura a étudié l'action de l'hydrate de cuivre sur les solutions des sultates metalliques. Il a obtenu dans chaque cas, et suivant les conditions de température où il a opéré, des combinaisons amorphes constituées par des sels basiques mixtes de cuivre et d'autres métaux.

Ces composés ont une composition bien différente suivant qu'ils ont été produits à froid ou à l'ébullition. Les résultats auxquels m'a conduit l'étude du même phenomène sont complètement différents de ceux obtenus par M. Recoura.

I. - Chlorures métalliques.

L'hydrate tétracuivrique, opposé à froid aux solutions des chlorures de zinc, nickel, cobalt, manganèse et cadmium, s'y transforme à froid en un composé vert, cristallisé en lamelles hexagonales indécomposables par l'eau, et par suite pouvant être facilement lavé.

Ce même composé s'obtient plus rapidement en faisant bouillir directement l'hydrate brun dans la solution de chlorute. Dans tous les cas on obtient un chlorure basique mixte de cuivre et du métal correspondant, répondant à la

^() Comptes rendus, t. CXXXII, 1901, p. 1414.

ACTION D'UN OXYDE OU D'UN HYDRATK MÉTALLIQUE. 377

formule générale

M'Cl2.3 Cu O. (H2O.

Seul le chlorure mixte de cuivre et de cadmium a 3moi d'eau.

Avec le chlorure de zinc en solution bouillante, M. André (1) avait obtenu, par action directe de l'oxyde de cuivre récemment précipité, une poudre verte de composition complexe

(Zn Cl2.Zn O.2 Gu O) (Zn Cl2.3 Cu O.6 H2 O).

Par l'emploi de l'hydrate tétracuivrique j'ai obtenu une poudre verte cristallisée de formule

Zn Cl².3 Cu O.4 H²O.

CuO: 52,8-52,9; Zn: 15-15; Cl: 16,5-16,3. Calculé: CuO, 53,3; Zn, 14,6; Cl, 15,9.

Le chlorure de nickel m'a également fourni :

Le chloruse basique mixte

Ni Cl2.3 Cu O.4 H2O;

CuO: 54-54, 1; Ni: 13,7-13,6; Cl: 16,3-16,25. C11-culé: CuO, 53,9; Ni, 13,4; Cl, 16,1;

Sous forme d'une poudre verte isomorphe, du chlorure basique mixte de cobalt et cuivre

Co Cl2. 3 Cu O. 4 H2 O,

obtenu par action de l'hydrate brun sur une solution moyennement concentrée de chlorure de cobalt.

CuO: 53,5-53,6; Co: 13,8-13,7; Cl: 16-16,1. Calculé: 53,9; Co, 13,4; Cl, 16,1.

Le chlorure de manganèse fournit de même une belle poudre verte cristallisée en petites lamelles hexagonales,

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CVI, 1887, p. 854.

répondant au chlorure basique mixte

Mn Cl2.3 Cu O.4 H2 O.

CuO, 54-53,8; Mn, 12,8-12,9; Cl, 17-16,9. Colculé: CuO, 54,4; Mn, 12,6; Cl, 16,3.

Un semblable chlorure mixte avait été obtenu par M. André en faisant bouillir de l'hydrate cuivrique dans une solution concentrée de chlorure manganeux.

Le chlorure de cadmium fournit très lentement, par action de l'hydrate brun, le composé

Cd Cl2, 3 Ca O, 3 H2O.

(CuO, 49-48,8; Cd, 24-23,5-24; Cl, 15-15-14,6. Calculé: CuO, 50; Cd, 24; Cl, 14,9) différent des précédents par 1^{m=1} d'eau.

Tous ces chlorures mixtes peuvent être considérés comme dérivant du chlorure tétracuivi que

Cu Cl1.3 Cu O.3 H10

par le remplacement d'un atome de cuivre par un atome d'un des différents métaux : zinc, nickel, cobalt, etc.

L'hydrate bleu de Peligot, opposé aux solutions des chlorures métalliques précédents, donne toujours un composé amorphe peu intéressant. Il agit cependant pour déplacer une partie des chlorures. Dans tous les cas, quel que soit l'hydrate mis à réagir, on constate qu'une partie du cuivre a passé dans la dissolution.

L'hydrate tétracuivrique opposé à froid aux solutions de chlorure mercurique n'y produit aucune action. L'ébulition prolongée du mélange ne produit non plus aucun changement. Par contre, l'hydrate bleu mis à bouillir dans une solution de sublimé s'y transforme en une poudre chlorure basique mixte assez complexe. Il a pour formule

Hg Cl2, Cu Cl2.7Cu O.2H2O.

ACTION D'UN OXYDE OU D'UN HYDRATE MÉTALLIQUE. 379

Hg: 20-20,3; CuO: 63-63,3; Cl: (3,8-13,6, Calculé: Hg, 20,1; CuO, 63,7; Cl, 13,2.

Une solution concentrée de chlorure de plomb donne à froid, en présence d'hydrate brun, une poudre légèrement grisatre (cette couleur grise est due à des traces d'hydrate tétracuivrique) apparaissant sous forme de lamelles hexagonales ou rhombes, et constituant un oxychlorure de plomb

PbCl1, PbO, H1O.

Pb: 75-75,3; Cl: 13,8-13,7. Calculé: Pb, 76,4; Cl, 13,1

L'hydrate bleu produit le même composé; il est alors amorphe.

II. — Bromures métalliques.

Les solutions de bromure de zinc, nickel, cobalt et cadmium présentent vis-à-vis des hydrates de cuivre des réactions complètement parallèles à celles qu'ont fournies les chlorures. L'hydrate bleu produit dans tous les cas un composé amorphe sans intérêt. L'hydrate brun, au contraire, conduit à un composé très bien cristallisé, constitué par un bromuse basique mixte répondant à la formule générale

M" Br2.3 Cu O.4 H2O,

et correspondant au bromure tétracuivrique

Cu Br2.3 Cu O.3 H2O,

d'où ils dérivent par le remplacement de 1° de Cu par 1° d'un métal bivalent. On peut l'obtenir soit à froid, soit par ébullition directe de l'hydrate dans la solution de bromure.

(1) [4]

Avec le bromure de zinc on obtient le composé

Zn Br1.3 Cu O.4 H2O,

(CuO: 45-44,6; Zn: 12-12,2; Br: 29,7-29,6. Calculé: CuO, 44,3; Zn, 12,2; Br, 29,9) sous forme d'une poudre verte cristallisée en lamelles hexagonales allongées, souvent groupées en étoiles à six branches.

Le bromure de nickel et le bromure de cobalt donnent deux composés verts, isomorphes du précédent, dont les lamelles hexagonales se groupent encore en étoiles à six branches et ayant même formule :

Ni Br2.3 Cu O.4 H2O;

CuO: 46-45,8; Ni: 11,8-11,5; Br: 29,8-29,7.

CoBr2.3CuO.4H2O;

CuO: 45,8-45,3; Co: 11,3-11,5; Br: 30,1-30,1. La théorie exige pour les deux: CuO, 45,2; Ni ou Co, 11,2; Br, 30,3.

Le bromure de cadmium présente une moins grande aptitude à la réaction. Il est nécessaire, pour obtenir le bromure basique mixte de cadmium et cuivre, de maintenir pendant plus de 1 mois l'hydrate brun dans une solution très concentrée de bromure, ou bien de faire bouillir pendant 1 à 2 heures le mélange. On a alors un corps vert se présentant en petites lames hexagonales isomorphes du chlorure basique cadmi-cuprique et répondant à la formule

$CdCl^2.3CuO.3H^2O;$

CuO: 41-40,8; Cd: 20-20,6; Br: 27,6-27,9. Calculé: CuO, 42; Cd, 19,8; Br, 28,4.

Le bromure mercurique n'a produit aucune réaction en présence des hydrates de cuivre, soit à froid, soit à l'ébullition.

III. — Nitrates métalliques.

L'hydrate tétracuivrique opposé aux solutions des nitrates des métaux : zinc, nickel, cobalt, manganèse, cadmium, m'a conduit soit à froid, soit à chaud, à un nitrate basique mixte de formule générale

(NO2)2M".3 Ca O.3 II2 O

(seul celui de cadmium a fourni un nitrate mixte à 5nd d'eau).

L'action, lente à froid, se produit très rapidement au bain-marie ou quand on fait bouillir directement l'hydrate brun dans la solution du nitrate. Quelle que soit la concentration de cette dernière, on obtient toujours le même sel basique mixte. Il est, dans tous les cas (pour le cadmium excepté), formé par une poudre verte constituée par des lamelles clinos hombiques toujours mélangées à des lamelles hexagonales dérivant des premières par des troncatures sur a, et se groupant très souvent en étoiles. Ces corps sont tous isomorphes du nitrate tétracuivrique

(NO3)2Cu.3CuO.3H2O,

d'où ils dérivent par le remplacement de vat de Cu par vat d'un métal Zu. Ni, Co ou Mn.

Le nitrate de zinc donne le composé

(NO3)2Zn.3GuO.3H2O.

CuO: 49-49,1-49,3; ZnO: 17-16,7-16,9; N2O: 21-20,9-21. Calculé: CuO, 49,3; ZnO, 16,8; N2O5, 22,5.

Le nitrate de nickel donne le nitrate mixte

(NO²)²N₁,3CuO.3H²O.

CuO: 49,6-49,4-49,6; NiO: 15,5-15,6-16;

N²O⁵: 21, 4-21, 4-21, 3. Calculé: CuO, 50; NiO, 15,8; N²O⁵, 22, 7.

Le mtrate de cobalt m'a fourni le composé

(NO3)2 Co.3 Cu O.3 H2 O.

CuO: 49.6-49.5-49.5; CoO: 15.5-15.6; N2O8: 21.4-21.4-21.2.

La théorie est la même que pour le nitrate précédent.
L'hydrate bleu de Péligot, au contact des intrates de zinc et de nickel, donne un nitrate basique mixte amorphe de composition semblable à ceux fournis par l'hydrate brun. Mais, en le faisant bouillir dans une solution de nitrate de cobalt, il s'y transforme en une poudre grise cristallisée en étoiles à six branches et ayant la composition du nitrate basique cobalto-cuprique déjà trouvé.

Au contact d'une solution de nitrate de manganèse de concentration quelconque, à froid ou par une ébullition prolongée, l'hydrate brun ne donne généralement pas de réaction. Dans un seul cas, et à froid, j'ai pu obtenir après B mois de contact une poudre verte formée de lamelles hexagonales groupées deux par deux. Mais jamais la transformation totale de l'hydrate de cuivre n'a pu s'effectuer. Les cristaux verts recueillis et soigneusement débarrassés par des lévigations a l'eau froide, de l'hydrate brun non transformé, ont présenté à l'analyse la composition du nitrate basique mixte de manganèse et cuivre

(NO3)2 Mn.3 Cu O.3 H2O.

CuO: 49,8-49,6; MnO: 15,8-15,7; N2O3: 21,3-31. Calcule: CuO, 50,4; MnO, 15,1; N2O3, 22,9.

J'ai essayé de faire varier la concentration des dissolutions de nitrate de manganese, les quantités d'hydrate brun et la température; je n'ai pu, en aucun cas, obtenir de nouveau le même composé. L'hydrate bleu, au contraire, mis à bouillir directement dans une solution concentrée de nitrate de manganèse, s'y transforme en une poudre verte se présentant sous le microscope en fines aiguilles groupées. Soigneusement lavée pour la débarrasser de toute trace d'ean mère, elle constitue le nitrate basique mixte

(NO3)2Mn.3CuO.3 II2O.

CuO: 50,5-50; MuO: 15,5-15,6; N2O5: 21,6-21,4. Cette circonstance heureuse de pouvoir obtenir un composé cristallisé avec l'hydrate bleu vient combler la lacune produite par l'inaptitude à la réaction qu'a présentée l'hydrate brun.

Le nitrate de cadmium ne donne pas par action de l'hydrate tétracuivrique un composé isomorphe des nitrates mixtes précédents. Les solutions de concentration moyenne fournissent à froid ou a chaud une poudre verte constituée par des lamelles hexagonales dérivant d'un prisme hexagonal et parallèles à la face p, à biréfringence faible. C'est un nitrate basique mixte de cuivre et cadmium

(NO3)2Gd.3GuO.5H2O.

CuO: 42-41,6; CdO: 22,4-22; N2O:: 18,5-18,3. Calculé: CuO, 42; CdO, 22,7; N2O3, 19,1.

Si l'action des hydrates de cuivre sur les solutions des nitrates que nous venons d'étudier a produit un sel basique mixte, l'action de ces mêmes hydrates sur les nitrates de plomb, de mercure et de bismuth conduit à la formation d'un sel basique simple.

Le nitrate mercurque m'a fourni un composé blanc cristallisé en la melles clinothombiques mèlées à des prismes hexagonaux tronqués sur a, repondant à la formule (NO¹)² Ilg. HgO. H²O (Hg. 71,9-72. Calculé: 71,7) lorsqu'on fait réagir à froid soit l'hydrate brun, soit l'hydrate bleu.

Le nitrate de plomb a, dans les mêmes conditions, donné un composé blanc isomorphe du précédent (lamelles clinorhombiques et prismes tromqués sur a), de formule (NO³)² Pb. PbO. H²O; PbO: 78 et 77.8. Calculé: 78.1.

Dans une solution de nitrate de bismuth, les deux hydrates brun et bleu se dissolvent, puis en précipient une poudre blanche amorphe de nitrate basique de bismuth (NO²)BiO.H²O; Bi²O² : 77,6-77,2. Calculé: 76,3.

Dans une dissolution concentrée de nitrate d'uraniume on n'a pas précipitation d'un sel basique. Les deux hydrates s'y dissolvent d'abord jusqu'a refus, puis il se précipite une poudre jaune constituée par de petits hexagones. C'est l'hydrate uranique UO2(OH)2; UO2 88 et 87,8.

On voit donc que les hydrates de cuivre opposés aux nitrates des différents métaux conduisent, dans presque tous les cas, à la formation d'un nitrate basique.

IV. - Sulfates métalliques.

L'action particulière de l'hydrate sur les solutions des sulfates des différents métaux ne présente plus la simplicité que nous venons de rencontrer en étudiant les chlorures, bromures et nitrates. La concentration de la dissolution intervient ici pour modifier la réaction; la température n'a d'action que sur la vitesse.

J'étudierai successivement l'action produite par l'hodrate brun sur les solutions des sulfates des métaux sur vants : zinc, nickel, cobalt, manganèse et cadmium L'hydrate bleu ne donne généralement pas un compose bien défini.

1º Sulfate de zinc. D'après M. Recoura, de l'hydrate de cuivre, mis en contact d'une solution de sulfate de zinc

et chaussé jusqu'à 70°, donne une pondre vert bleuatre pale. Après quelques minutes d'ébullition, la liqueur n'a pas présenté de traces de cuivre; mais une certaine quantité de sulfate de zinc a été enlevée à la solution par l'hydrate de cuivre. Le composé vert bleuatre amorphe obtenu a pour composition SO4.Zn.3CuO + aq. A la température ordinaire, M. Recoura a obtenu le composé 24 CuO.7SO4Zn + aq. sous sorme d'une poudre amorphe bleu pale.

Les résultats auxquels je suis arrivé par l'emploi de l'hydrate tétracuivrique sont complètement dissérents. Ayant placé à froid une petite quantité de cet hydrate dans une solution moyennement concentrée de sulfate de zine (environ ½ molécule au litre), j'ai obtenu, après 7 à 8 heures de contact, une poudre bleue qui apparaît au microscope sous forme de petits hexagones. L'examen de la liqueur y décèle la présence du cuivre. A cette solution ainsi modifiée par cette première réaction j'ai ajouté une nouvelle quantité d'hydrate brun humide. Au hout de quelques jours, à froid, il s'est transformé en une poudre verte formée par des lamelles quadrangulaires ayant la composition d'un sulfate basique mixte de zine et cuivre

280 Zn 3GnO. (2H3O

CuO: 30,4-31; ZuO: 20,8-20,5; SO3: 20,8-20,5. Calculé: CuO, 30,7; ZuO, 20,9; SO3, 20,6.

A la liqueur provenant de cette deuxième réaction j'ai ajouté une troisième fois, puis une quatrième, puis une cinquième, une nouvelle quantité d'hydrate brun. Dans tous les cas j'ai obtenu le même sulfate basique mixte 250°Zn.3CuO.12H2O.

Des phénomènes de tous points pareils se sont produits en plaçant le mélange dans un bain-marie à 70°. La réaction a été dans ce cas beaucoup plus rapide, et il a

Ann de Chim. et de Phys .. 7° serie, t. XXVII. (Novembre 1901.) 25

suffi de quelques heures pour la totaliser. Il résulte de cette expérience que deux composés différents prennent naissance suivant que l'on fait réagir l'hydrate brun sur une solution de sulfate de zinc pur ou sur une solution modifiée par la présence de cuivre.

Pourquoi ces deux étapes? La présence du cuivre seraitelle donc nécessaire pour produire le sulfate pentamétallique 2501Zn.3CuO.12H2O, ou la concentration de la solution intervient-elle pour modifier la réaction? Envisageant cette demière hypothèse, j'ai étudié la marche du phénomène produit par l'hydrate tétracuivrique sur des dissolutions de concentration très varie ble comprises entre 3^{mot} et mo as de de n olécule de sulfate de zinc par litre. Les unes, les plus concentrées, ont été étudiées à froid et à une température de 80° à 90°; les autres, de concentration inférieure à 1 de molécule par litre, out été étudiées vers 80° à 90°. Disons que les résultats obtenus à froid et à chaud pour les premières solutions sont complètement parallèles, et, par suite, "fin d'accélérer le phénomène, toutes les réactions peuvent être produites à chaud. Je me suis servi à cet effet d'un bain-marie chauffé vers 80° à 90°, dans lequel je plongcais les flacons où devait se faire la réaction. On peut diviser le phénomène en quatre parties bien distinctes :

1º Dans des échantillons de 100°m² de dissolutions à 3°° et à 2°° de sulfate de zinc par litre, une petite quantité d'hydrate brun, correspondant à environ os, 50 de CuO, produit après 8 à 10 minutes de contact une poudre verte formée de lamelles quadratiques ayant la composition du sulfate basique mixte

250° Cu.3ZnO.12 H2O.

CuO: 21-20,8; ZnO: 30,6-31; SO3: 21-20,8. Calculé: CuO, 20,4; ZnO, 31,2; SO3, 20,6. ACTION D'UN OXYDE OU D'UN HYDRATE MÉTALLIQUE. 387

L'examen de la solution à 3^{mot} a montré qu'elle avait dissous dans cette réaction o⁶,61 de CuO; soit environ ; de la quantité mise à réagir. En se basant sur ce fait, la réaction peut être exprimée par l'équation suivante :

12SO · Zn + 3Cu · O · . H · O + aq (2SO · Cu . 3Zn O . aq) + (SO · Cu + aq:

Elle montre que 1^{mol} de SO⁴ Cu qui s'est dissoute a déplacé 3^{mol} de SO⁴ Zn.

A de telles solutions modifiées par la présence de cuivre de nouvelles additions d'hydrate brun y déterminent encore la formation de prismes quadratiques tous isomorphes entre eux et isomorphes du précédent. L'analyse de deux échantillons de cette poudre verte donne: CuO, 25,5-25,3; ZnO, 25,2-25; SO³, 21-21. Si l'on fait la somme des deux oxydes CuO + ZnO, (25,5 + 25,2) = 50,7, nous la trouvons sensiblement égale à (21 + 30,6) = 51,6, c'est-à-dire à la somme des oxydes du sulfate mixte précédent. On a affaire, dans ce cas, à un mélange de corps isomorphes. Si l'on examine les solutions, on y constate une quantité de cuivre plus grande qu'après la première réaction (soit 08, 20 à 08, 25 pour la solution à 3^{mol} de SO'Zn).

En continuant à ajouter de l'hydrate brun, on obtient encore plusieurs fois des mélanges isomorphes et, après quatre ou ciuq réactions, on finit par tomber dans un composé unique, le sulfate mixte 250 2n.3 Cu O.12 H2O, qu'on obtient toujours exclusivement à partir du moment où il commence à se produire.

Ainsi donc, dans des solutions comprises entre 1^{mol} et 3^{mol} de sulfate de zinc par litre, on obtient toujours un composé vert formé par des prismes allongés appartenant au prisme quadratique et à biréfringence faible. Ils sont constitués soit par le sulfate basique mixte

soit par le composé

2SO4Zn.3CuO.t2H2O,

soit par un mélange de ces deux sels isomorphes. Qual la quantité d'hydrate brun mise à réagir au début est superieure à 18,50 de CuO pour 100^{cm²} de solution, on n'obtient pas exclusivement le composé 2 SO¹ Cu.3 ZnO.12 H²O mais bien un mélange de ce corps et du sulfate mix 2 SO¹ Zn.3 CuO.12 H²O, où, pour la même quantité de SO² (20,6 pour 100), on trouve toujours la même somme des oxydes (CuO et ZnO, savoir 51 à 51,6 pour 100),

2" Dans des dissolutions de concentrations comprise entre moins de de de molécule et de molécule de sulfate au litre, on obtient d'autant plus rapidement que la solution est plus sèche un sel vert bleu formé par des lamels hexagonales constamment éteintes, c'est-à-dire appartenant à un prisme hexagonal et parallèles à la face pul constitue un sulfate basique mixte tétramétallique

SO+Zn,3CuO.5H2O,

CuO: 48,2-48,1, 48,6-49; ZnO: 16,7-16,4, 16,6 16,75; SO3: 17-16,67, 16,6-16,9. Calculé: CuO, 48,4 ZnO, 16,6; SO3, 16,4.

Ce composé répond au sulfate tétracuivrique

SO Cu 3CuO.5H2O.

3º Dans des dissolutions comprises entre 1^{mol} et ‡ d'
molécule de sulfate par litre, si la quantité d'hydrate bru
que l'on fait réagir est assez faible (0⁸, 40 à 0⁸, 60 de Cul
pour 100 de solution), on obtient d'abord un composé blet
formé par de petits hexagones de formule

SO4Zn.2CuO.5H2O.

CnO: 38,7-39; ZnO: 20,5-19,6; SOs: 18,8-18,6 Calculé: CnO, 38,8; ZnO, 20; SOs, 19,5. Puis la solution contenant du cuivre de nouvelles quantités d'hydrate tétracuivrique y déterminent la formation du composé pentamétallique 250°Zn.3CuO.12H2O. Si la quantité d'hydrate tétracuivrique agissant au début est relativement grande (15,50 à 25 de CuO), on a un mélange de petits hexagones et de lamelles quadrangulaires. Il semble donc que le sulfate pentamétallique

2SO'Zn.3CuQ.12H2O

ne puisse se produire que si la liqueur contient du cuivre.

4° Dans des dissolutions contenant de \(\frac{1}{4} \) \(\frac{1}{4} \) de molécule de sulfate on obtient encore, si la quantité d'hydrate réagissant est faible, le composé SO \(\text{Zn.3CuO.5H2O} \). Si cette quantité est assez grande, on a un mélange de ce corps et du sulfate pentamétallique 2 SO \(\text{Zn.3CuO.12H2O} \). C'est un tel mélange que l'on obtient toujours si l'on continue d'ajouter de l'hydrate brun \(\text{à} \) de telles solutions. Nous nous trouvons ici \(\text{à} \) la limite de formation de ces deux sels, et il suffit d'un peu plus ou d'un peu moins de sulfate de zinc dans les dissolutions pour obtenir l'un ou l'autre de ces composés.

Quelle que soit la dissolution de sulfate de zinc employée, on trouve qu'elle contient toujours du cuivre. On pourrait objecter que ce cuivre y est dissous par l'acidité toujours assez forte des solutions de sulfate de zinc.

L'expérience suivante prouve le contraire. Si à une solution concentrée de sulfate de zinc (2^{mol} au litre) on ajoute peu à peu, à chaud, de l'hydrate brun, on en dissout environ 1^{cg} sous forme de sel basique; mais, dès qu'on essaie d'en dissoudre une nouvelle quantité, on n'y réussit pas sans former un sulfate basique mixte. Dès que ces lamelles quadrangulaires sont formées, on constate qu'il a pu s'en dissoudre jusqu'à 3^{cg}. Il résulte de ce fait que, si réellement une petite quantité d'hydrate brun est dis-

soute à la faveur de l'acidité, cette quantité est très faible relativement à celle que l'on trouve en dissolution après plusieurs réactions.

L'action de l'hydrate tétracuivrique sur les solutions de sulfate de zinc m'a donc fourni quatre sulfates basiques mixtes de cuivre et de zinc bien différents :

1º Les deux sulfates isomorphes

2 SO⁴ Zn.3 Cu O.12 H² O 2 SO⁴ Cu.3 Zn O.12 H² O

correspondant au sulfate pentamétallique

2 SO' Cu.3 Cu O.5 H2 O.

2º Le sulfate trimétallique

SO Zn 2 Cu O.5 H2O

répondant au sulfate tricnivrique So⁴ Cu. 3 CuO. 3 H²O. 3° Le sulfate tétramétallique

SO . Zn . 3 Cu O . 5 H1 O

correspondant au sulfate tétracuivrique.

II. Sulfates de nickel et de cobalt. — Les solutions de sulfate de nickel et de sulfate de cobalt présentent un parallélisme complet lorsqu'on les oppose à l'hydrates tétracuivrique.

On peut diviser le problème en trois cas bien distincts 1º Dans les solutions comprises entre 1 mol et 0 mol, 5 de sulfate de nickel ou de sulfate de cobalt par litre, l'hydrate brun encore humide se transforme après plusieurs jours, a froid et grâce à des agitations répétées, après quelque minutes de contact au bain-marie à 80°, en un composé de couleur verte constitué dans les deux cas par de grosse lamelles hexagonales isomorphes. Elles répondent à un sulfate basique mixte de même formule. Le sulfate de

action d'un oxyde ou d'un hydrate métallique. 39 » nickel fournit le composé

2804Ni.3CnO.12H2O.

CuO: 31-31,5-31; NiO: 19,5-19,49-20,2; SO*: 20,7-20,6-21. Calculé: CuO, 31,2; NiO, 19,6; SO*, 20,9.

Et le sulfate de cobalt donne le corps isomorphe

2SO Go.3 Gu O. 12 H2 O.

CuO: 31,8-31,6; CoO: 19,3 19,5; SO3: 20,5-21,1.

2° Dans des dissolutions de concentrations inférieures à ½ molécule au litre, on obtient dans les deux cas une poudre verte. Si on l'examine au microscope, on constate qu'elle n'est pas homogène. Elle apparaît formée de lamelles hexagonales et de prismes quadratiques allongés. Dès que la dilution de la solution augmente, ceux-ci apparaissent de plus en plus nombreux, tandis que les lamelles dérivées du prisme hexagonal diminuent de plus en plus. Finalement, si l'on s'adresse à des dissolutions d'un peumoins de ¼ de molécule au litre, on obtient exclusivement des prismes quadratiques.

3º Dans les solutions contenant un peu moins de 4 de molécule de sulfate au litre, l'hydrate brun se transforme au bain-marie, à 80°, après un temps très long, en une pondre verte constituée pour le su'fate de nickel par le composé

SO3 Ni. 2 Cu O . 6 H2 O.

CuO: 36,8-37; NiO: 18,6 18,5; SO3: 18,8-19,3. Calculé: CuO, 37,5; NiO, 17,8; SO3, 19.

Et pour le sulfate de cobalt par une poudre vert foncé, de formule

SO+Co.2 Cu O.6 H+O

CuO: 37, 4-38; CoO: 18-17,7; SO3: 20 20,2.

Ces deux composés se présentent en prismes quadrangulaires allongés isomorphes entre eux. Ils se produisent encore dans des dissolutions contenant seulement il de molécule de sulfate au litre. A cette dilution, la formation de sulfate mixte de nickel et cuivre est encore assez faile (il suffit de 3 à 4 heures de contact); la formation du sulfate mixte de cobalt et cuivre exige plus de 30 heures.

Ces résultats diffèrent de ceux que M. Recoura avait obtenus; il a isolé des sultates mixtes amorphes, dont il

n'a pas calculé l'eau de combinaison.

III. Sulfate de manganèse. — L'hydrate brun opposé aux solutions de sulfate manganeux y reste inactif. Soit par le coutact prolongé à froid, soit par une longue ebullition directe, il n'y a eu aucune réaction. L'hydrate bleu, bouilli directement dans une solution moyennement conceutrée de sulfate de manganèse, s'y transforme en une poudre verte amorphe qui, séchée à froid après lavages à l'eau, présente la composition du sulfate mixte basique

SO Mn. 2 Cu O. 3 H O.

CuO: 44-44,6; MnO: 18,5-18,7; SO3: 21,4-21,3-Calculé: CuO, 43,5; MnO, 19,5; SO3, 22.

M. Recoura avait obtenu, par action de l'hydrate de cuivre, les deux composés amorphes

3 Cu O. SO Mn + aq. et 24 Cu O. SO Mn + aq.

IV. Sulfate de cadmium. — L'hydrate tétracuivrique réagit très simplement sur les solutions de sulfate de cadmium. Dans des solutions de concentrations quel-conques de ce sulfate, comprises entre ²/₃ et ¹/₄ de molécule au litre, on obtient toujours le même composé

2SO4Cd.3CuO.8H2O.

CuO: 30-30,4; CdO: 33,8-34,1; SO3: 21,1-20,8. Calculé: CuO, 31,1; CdO, 33,6; SO3, 21. C'est un sulfate basique mixte de cadmium et cuivre qui se présente sous la forme d'une poudre verte cristallisée en grosses lamelles hexagonales et octogonales dérivant toutes d'un prisme orthorhombique. Au-dessous d'une concentration égale à 10 de molécule de sulfate, la réaction n'a plus lieu qu'avec une très grande difficulté.

V. Autres sulfates. — A froid, les hydrates brun et bleu déplacent totalement tout le mercure du sulfate en produisant une poudre jaune qui a la composition du turbith minéral SO'Hg. 2 HgO: HgO, 88,7-88.6; calculé: 89. Dans les solutions de sulfate de chrome et de sulfate d'aluminium, l'hydrate brun en deplace tout le métal sous forme d'un précipité gélatineux d'hydrate.

Comparaison des résultats obtenus avec les hydrates de cuivre. — En résumé, l'hydrate tétracuivrique donne presque toujours, quand on l'oppose à une solution aqueuse d'un sel métallique, un sel basique mixte ou un sel basique cristallisé. L'hydrate de Péligot donne rarement un corps cristallisé. Tous deux agissent sur les dissolutions en déplaçant récliement une partie ou la totalité de l'hydrate du sel pendant qu'ils passent partiellement ou totalement en dissolution.

Si l'on examine la formule des sels basiques mixtes que j'ai obtenus, on constate qu'ils répondent à un sel basique de cuivre par le remplacement d'un ou plusieurs atomes de cuivre par un autre métal.

Ces sels basiques mixtes possèdent des propriétés générales identiques. Ils sont tous, à une ou deux exceptions près, cristallisés, d'une couleur variant du vert clair au vert sombre, indécomposables par l'eau. Chauffés entre 100° et 150°, ils perdent une partie de leur eau de cristallisation et il faut porter la température à 200°-250° pour l'enlever complètement à certains composés. Ils présentent enfin entre eux des relations d'isomorphisme très étroites.

CHAPITRE III.

ACTION DE L'HYDRATE DE NICKEL SUR LES DISSOLUTIONS AQUEUSES DES SELS MÉTALLIQUES.

J'ai cherché à voir si l'action de l'hydrate de nickel opposé aux sels de mercure et de cuivre conduitait à des résultats identiques à ceux qu'a donnés l'action des oxydes de mercure et de cuivre opposés aux sels de nickel.

1° Sels de mercure. — L'hydrate de nickel ne produit aucune action à froid sur les solutions de bichlorure et bibromure de mercure; mais à chaud il en déplace une partie du sel pendant qu'il se dissout. Dans une solution de sulfate mercurique il en déplace du turbith minéral SO'Hg. HgO, et dans une solution de nitrate mercurique il produit une poudre jaune cristallisée formée par le nitrate basique de mercure

(NO3)2Hg, HgO, H2O

Hg: 72-71,9; N2O6: 21,3-21,1. Le carbonate de nickel conduit au même résultat.

2º Sels de cuivre — L'hydrate de n'ckel opposé aux sels de cuivre y déplace complètement tout le cuivre sous forme d'un sel tétracuivrique, et il passe en dissolution. L'oxyde vert-olive et le carbonate de nickel produisent le même résultat.

Avec le chlorure de cuivre on obtient le composé

Cu Cl2.3 CuO.3 H2 O

sous forme d'une poudre bleue amorphe si l'on fait réagir l'hydrate ou le carbonate, et sous forme d'un corps bleu cristallisé en petites lamelles hexagonales si l'on fait agir à chaud l'oxyde vert de nickel :

Cu, 59,2-59; Cl, 16,3-16,45. Calculé: Cu, 594; Cl, 16,7.

ACTION D'UN OXYDE OU D'UN BYDRATE MÉTALLIQUE. 395

Le bromure cuivrique donne un composé cristallisé

Cu Br2,3CuO,3H2O

(Cu : 49,2-49,3; Br : 30,7-30,8. Calculé : Cu, 49; Br, 31,1), sous forme de lamelles hexagonales bleu vert. Le nitrate de cuivre abandonne le composé

(NO3)3 Ca.3 Ca O.3 H1O

(CuO: 66. Calculé: 66,2) et le sulfate de cuivre sournit les aiguilles caractéristiques de sulfate tétracuivrique

SO+Cu.3CuO.4H+O.

3° Sels de zinc. — J'ai cherché à voir si l'action de l'hydrate de nickel, qui conduit, dans le cas des solutions des sels de cuivre, à un sel basique simple, était particulière à ces sels, et pour cela je l'ai fait réagir sur les sels de zinc. Le résultat a été identique. L'hydrate de nickel opposé à chaud aux solutions du chlorure de zinc en précipite l'oxychlorure ZnCl².3ZnO.3H²O sous forme de fines aiguilles blanches.

Zu: 59,7-59,3; Cl: 16-15,8. Calculé: Zu, 60; Cl, 16,3.

Le sulfate de zinc laisse déposer de même le sulfate basique de zinc.

SO Zn. 3 Zn O. 8 H2 O.

ZnO: 61,7-61,9; SO3: 14,6-14,9. Calculé: ZnO, 62,5; SO3, 15,4.

L'action de l'hydrate de nickel n'est donc pas parallèle à l'action de l'hydrate de cuivre ou de l'oxyde de mercure. Elle ne conduit jamais à la formation d'un sel basique mixte; elle produit un sel basique simple.

CONCLUSIONS.

 Les résultats obtenus dans ce travail montrent que les actions exercées par l'oxyde de mercure, les hydrates de cuivre et de nickel sur les solutions aqueuses des sanétalliques sont assez variées.

Dans une Note publiée aux Comptes rendus (1), M. P. Sabatier a classé en six types distincts les réactions que peut fournir l'action d'un hydrate ou d'un oxyde métallique sur les solutions des divers sels. Je les ai à peu près tous rencontrés au cours de ces recherches.

L'action prédominante est la formation de sels basiques simples ou de sels basiques mixtes, avec déplacement total ou partiel de l'oxyde en dissolution.

II. J'ai obtenu pour la première fois à l'état cristallisé la plupart des sels basiques mixtes du mercure et des métaux suivants:

cuivre, zinc, nickel, manganèse, cadmium,

les chlorures, bromures, nitrates et sulfates basiques mixtes de cuivre et des métaux suivants :

zinc, nickel, cobalt, manganèse, cadmium.

III. Ces sels basiques mixtes peuvent être considérés comme les sels normaux d'un oxyde mixte condensé, au même titre que les sels basiques simples, que l'on regarde comme les sels normaux d'hydrates condensés. Aussi est-il possible d'espérer la formation d'oxydes du type

auxquels correspondraient les sels basiques mixtes que j'adécrits, etc.

IV. L'examen de la composition et de la nature cristallin des différents sels basiques mixtes ou simples que j'amobtenus montre qu'il existe entre eux des relations d'isomme

^{(&#}x27;) Comples rendus, t. CXXXII, 24 juin 1901.

morphisme très étroites confirmant très nettement les analogies qui existent entre la plupart des métaux.

J'ai montré que les nitrates mixtes du cuivre et des autres métaux étaient tous isomorphes entre eux et isomorphes du nitrate tétracuivrique.

L'examen cristallographique des nitrates basiques mixtes de mercure et des métaux nickel, cobalt, manganèse, montre l'analogie parfaite qui existe entre ces trois éléments. Cette analogie est encore révélée pour le mercure et le plomb dans les nitrates basiques

(NO3)2Hg.HgO.H2O et (NO3)2Pb.PbO.H2O.

Je rappellerai entin les relations d'isomorphisme très étroites qui existent entre les sulfates basiques mixtes nickelo-cuprique et cobalto-cuprique, et celles que révèle l'examen des bromures mixtes

Zn Br1.3CuO.3H2O, Ni Br2.3CuO.4H2O, Co Br2.3CuO.3H2O

montrant la possibilité du remplacement du Zn par le Ni et le Co.

Tous ces faits sont parfaitement conformes à la loi de Mitcherlish et aux nombreuses vérifications qu'elle a déjà reçues.

RECHERCHES SUR LE GENTIANOSE;

PAR MM. EM. BOURQUELOT ET H. HÉRISSEY

En étudiant le suc de racine fraîche de gentiane jaune (Gentiana lutea L.), Arthur Meyer réussit, en 1881 (1),

⁽¹⁾ Veber Gentianose (Zeitschrift für physiol Chemie, t VI, 1882, p. 135).

à isoler, à l'état cristallisé, un produit sucré qu'il estima être un nouveau sucre, et qu'il désigna sous le nom de gentianose.

Si l'on examine avec attention les quelques données du chimiste allemand, on est surpris du peu de précision des arguments qu'il invoque à l'appui de cette conclusion; et la première pensée qui vient à l'esprit, c'est que, peutêtre, il n'a pas toujours expérimenté sur un même principe.

Deux propriétés seulement, en effet, parmi celles qu'il attribue au gentianose, pouvaient se rapporter réellement à un corps nouveau ; la saveur de ce corps, qui était à peine sucrée, et son point de susion, qui était de 210 °C. Toutes les autres s'appliquaient parsaitement au sucre de canne.

C'est ainsi qu'il le décrit comme dextrogyre, avec un pouvoir rotatoire de +65°, 7, par conséquent sensiblement égal à celui du sucre de canne (+66°, 5); comme ne réduisant pas la liqueur cupro-potassique et fermentant au contact de la levure de bière; comme donnant, lorsqu'on le traite par l'acide sulfurique étendu bouillant, un produit lévogyre possédant un pouvoir rotatoire de -20°, 7 et un pouvoir réducteur égal à celui du glucose : tout comme le sucre interverti obtenu avec le sucre de canne dans les mêmes conditions.

En tout cas, il était permis de se demander si le corps signalé par Meyer, dont cinq propriétés sur sept rappellent si bien celles du sucre de canne, n'était pas ce dernier principe, très commun, comme on sait, chez les végétaux.

D'ailleurs, la composition du gentianose, à supposer qu'il existât, ses rapports avec les autres sucres actuellement connus, tout cela restait à étudier, en sorte que le travail de Meyer était à reprendre entièrement.

L'extraction des sucres analogues au sucre de canne

présente des difficultés particulières. Ces composés sont des aliments de réserve, et les tissus qui les contiennent, renferment en même temps, tout au moins à certaines époques de la végétation, des ferments solubles hydratants susceptibles de les hydrolyser. Un simple écrasement des tissus, la dessiccation même, suffisent donc à mettre en contact ferments et sucres, de sorte que ces derniers peuvent alors être détruits partiellement ou en totalité, et échapper à l'analyse.

Pour éviter ces inconvénients, l'un de nous a imaginé une méthode très simple (1), généralement applicable à la recherche des principes immédiats dans les plantes fraîches, qui repose sur ce que les ferments solubles sont presque instantanément détruits par l'alcool bouillant. Veut-on l'appliquer à un organe dans lequel ou soupçonne l'existence d'un polysaccharide ou d'un glucoside, on porte de l'alcool à l'ebullition et l'on découpe l'organe frais en en faisant tomber, au fur et à mesure, les morceaux dans le liquide bouillant. Le principe cherché, s'il est soluble,

En collaboration avec M. Nardin, il a appliqué avec succès cette methode à la recherche du gentianose dans la racine fraîche de gentiane (2), c'est-à-dire qu'un principe succé a été isolé et obtenu à l'état cristallisé, qui entrait en fusion à 207°-209°, chiffre très voisin, par conséquent, de celui qui a été trouvé par Meyer.

se retrouvera intact dans l'alcool.

Ce principe avait également une saveur très peu sucrée, mais, tout en étant dextrogyre, il présentait un pouvoir

(2) Em. Bounquelot et L. NARDAN, Sur la preparation du gentianose (Comptes rendus, t. CNNVI, 1898, p. 280).

⁽¹⁾ Em. Bounquetor, Sur quelques données nouvelles rélatives à la préparation des principes actifs des vegetaux (Congrès international de Medecine de 1,00 Section de thérapeutique, p. 520).

rotatoire bien inférieur à celui du sucre de caune :

$$(\alpha_0 = +31^{\circ}, 15 \text{ et } +31^{\circ}, 27),$$

ce qui le différenciait nettement de ce dernier sucre.

Au surplus, le sucre en question se conduisait, au contact soit de l'invertine, soit du liquide fermentaire de l'Aspergillus niger, autrement que les polysaccharides connus jusqu'ici : dans le premier cas, il était hydrolysé partiellement; dans le second, il l'était complètement (1). Il se trouvait donc démontré que la racine fraîche de gentiane renfermait un composé sucré particulier.

Comme ce sucre nous paraissait intéressant à divers titres, nous en avons fait une étude approfondie dans le but d'en fixer le mode de préparation, d'en déterminer les propriétés et la constitution, et aussi de déterminer la nature, les propriétés et la constitution de ses produits d'hydrolyse sous l'action des acides et des ferments.

1. Préparation du gentianose.

Pour obtenir du gentianose, il faut s'adresser à la racine fraîche de gentiane jaune, et non à la racine desséchée du commerce, dans laquelle ce sucre a en grande partie disparu et se trouve mélangé à des principes colorés qui en rendraient la séparation à peu près impossible. La racine fraîche paraît d'ailleurs en renfermer des quantités variables suivant les époques de l'année.

Voici d'abord la méthode de préparation qu'ont suivie Bourquelot et Nardin.

On met de l'alcool à 95° dans un ballon et l'on chauffe au bain-marie jusqu'à l'ébullition. On découpe alors la

^{(*,} EM BOURQUELOT, Sur la physiologie du gentianose, son dedoublement par les ferments solubles (Comptes rendus, 1. CXXVI, 1898, p. 1045).

racine fraiche en tranches minces que l'on fait tomber, au fur et à mesure, dans l'alcool bouillant; après quoi, on relie le ballon à un réfrigérant ascendant, et l'on continue l'ébullition pendant 20 à 25 minutes.

Après refroidissement, on exprime, on filtre et l'on distille pour retirer l'alcool. Comme le liquide restant dans l'alambic est acide, on l'agite avec une petite quantité de earbonate de calcium précipité, et l'on filtre de nouveau. On évapore enfin au bain-marie en consistance d'extrait.

Si l'on abandonne cet extrait à lui-même, on voit, au bout d'un temps assez long (environ 2 mois, si l'on ne peut pas amorcer), se former des cristaux dans toute la masse. On dissout, au bain-marie, l'extrait dans la plus petite quantité d'eau possible (la moitié de son poids); on verse la solution dans un ballon, puis on ajoute, toujours à chaud, de l'alcool à 95° (4 fois et demie le poids de l'extrait). On laisse reposer à la température du laboratoire pendant une quinzaine d'heures, puis on décante le liquide pour le séparer d'un précipité visqueux qui s'est fixé sur les parois du ballon.

La cristallisation commence aussitôt après; elle se fait très lentement et ne peut être considérée comme terminée qu'au bout de 15 à 20 jours. Les cristaux forment une croûte blanche adhérente. On les purifie par une nouvelle cristallisation dans l'alcool fort.

La marche, telle que nous venons de la décrire, ne réussit pas toujours, peut-être à cause des variations qui se produisent, au cours de la végétation, dans les proportions respectives des divers principes immédiats que contient la racine de gentiane.

Elle a parfaitement réussi avec de la racine récoltée en juillet, aux environs de Belfort. Mais, avec de la racine récoltée en octobre et au commencement de novembre, dans le Jura et le Doubs, l'extrait alcoolique obtenu s'étant rempli de cristaux de gentiopierine, il a fallu la modifier Ann. de Chim. et de Phys., 7° serie, t. XXVII. (Novembre 1902.) 26

de façon à éliminer ce dernier principe. La méthode estainsi devenue une méthode permettant d'obtenir à la formation de la gentiopierine et le gentianose. Voici la suite des opérations qu'elle comporte lorsqu'on veut séparer le gentianose. Pour plus de clarté, nous reprenous le traitement de la racine à l'origine, en l'appliquant à 1 kg.

Dans un ballon de 3¹ de capacité, on introduit 2¹ d'a l'cool à 95° et l'on chausse à u bain-marie jusqu'à l'ébullition. On découpe la racine en menus morceaux que l'on sa l'alcool bouillant; on met le ballon en relation avec un résrigérant à restux et l'on continue l'ébullition pendant une demi-heure.

Après refroidissement, on décante; on exprime la racin de fortement a la presse, on réunit les solutions et l'on filtres ...

On obtient ainsi 2300cm à 2400cm de liquide que l'oridistille pour en retirer l'alcool. On sature le résidu ave du carbonate de calcium précipité, on filtre, on évapor en consistance sirupeuse (poids du sirop : 120°), et l'orighe de la partière du la berntoire.

abandonne à la température du laboratoire.

Pour accélérer la cristallisation, il suffit d'amorcer le sirop avec de la gentiopicrine antérieurement obteuue. Quand la masse est devenue presque solide, par suite de la formation des cristaux, on sépare ces derniers en les essorant à la trompe sur un entonnoir de Buchner. Ces cristaux sont en longues aiguilles enchevêtrées et se distinguent facilement des cristaux de gentranose, qui sont massifs. Quant à celui-ci, il reste en solution dans les liqueurs mères.

Ces liqueurs, qui présentent la consistance d'un siropépais, sont versées dans un flacon de capacité convenable et additionnées d'alcool a 95°. Ou agite et on laisse reposer

Le mélange ne tarde pas à se séparer en deux portions: l'une de consistance d'extrait, fortement colorée, occupe le fond du vase; l'autre liquide, limpide et à peine moins foncée que la précédente, occupe la partie supérieure. On décante celle-ci, on la distille pour retirer l'alcool et l'on concentre le résidu au bain-marie jusqu'à consistance d'extrait mou. 126 de racine fraîche de gentiane en fournit de 506 à 606. On reprend cet extrait à l'ébullition à reflux par de l'alcool à 95° : une première fois par 300° , une seconde fois par 100° de cet alcool pour 1006 d'extrait. On filtre les liqueurs alcooliques, on les laisse reposer quelques jours, on les sépare, par décantation, du vernis qui s'est fixé aux parois du vase et on les abandonne dans un flacon bien bouché.

La cristallisation est très lente et peut durer plusieurs mois. Nous avons ainsi obtenu, dans cette première opération, en partant de 21 kg de racine fraiche de gentiane, 50g de cristaux constitués par du gentianose presque pur. Après une seule recristallisation dans l'alcool à 80°, il présentait un pouvoir rotatoire de +31°,6.

2. — Présence simultanée du gentianose et du saccharose dans la racine fraiche de gentiane.

Le résidu du traitement par l'alcool à 90° était encore très abondant; il était presque pulvérulent et de couleur jaune clair. Quelques essais (examen au polarimètre après défécation; traitement par l'acide sulfurique étendu bouillant) nous ayant fait supposer qu'il pouvait bien renfermer encore soit du gentianose, soit un autre polysaccharide, nous eûmes l'idée de le traiter à l'ébullition par de l'alcool méthylique, avec l'espoir que ce liquide serait un meilleur dissolvant; et, de fait, ce traitement nous amena à séparer tout d'abord, non pas de nouveau gentianose, mais une certaine proportion d'un sucre qui était du saccharose, ainsi qu'il ressort de ce qui suit :

Le résidu a été traité à trois reprises dissérentes par l'alcool méthylique bouillant, puis les liqueurs méthyliques ont été réunies et filtrées. Comme au bout de quelques jours il n'y avait pas encore apparence de cristallisation, on a ajouté un égal volume d'ether, en le faisant couler de façon à ne pas le mélanger avec la solution méthylique. Presque aussitôt, des cristaux ont commencé à se déposer sur les parois du vase, et surtout à la hauteur de la surface de séparation des deux liquides. Il s'en est ainsi déposé une quinzaine de grammes, que l'on a d'abord débarrassés, en les traitant par de petites quantités d'alcool méthylique bouillant, d'une masse extractive brune qui les souillait. On les a alors redissous à chaud dans une quantité strictement suffisante d'alcool méthylique renfermant 12 à 13 pour 100 d'eau, et, cette fois, on a obtenu des cristaux assez volumineux et complètement blancs.

Ce sucre présentait tout à fait l'apparence du sucre de canne. Il fondait à 179°-180° (corr.). Il possédait un pouvoir rotatoire de + 66°, 2 (trois déterminations ont donné: 66°, 4, 65', 7 et 66°, 6), sans multirotation; il ne réduisait pas la liqueur cupro-potassique et donnait, après interversion par l'acide sulfurique étendu, un mélange de sucres réducteurs dont la rotation égalait exactement celle du produit fourni par du sucre de canne dans les mêmes conditions de dilution et d'hydrolyse.

A ce moment de nos opérations, nous avions donc isolé successivement du gentianose et du sucre de canne. C'est là un fait qui vient singulièrement à l'appui de la première hypothèse que nous avons émise en analysant le travail de Meyer: à savoir que ce chimiste a vraisemblablement eu entre les mains, et séparément, ces deux sucres qu'il a confondus en une seule espèce chimique à laquelle il a attribué les propriétés de l'un et de l'autre.

La présence de sacchaiose ajoute d'ailleurs considérablement aux difficultés que l'on rencontre dans la préparation du gentianose. En suivant très exactement nos indications, on arrivera sans donte, à peu près certainement, aux mêmes résultats; mais si l'on veut éviter tout mécompte, il ne faudra pas négliger de s'assurer à chaque nouvelle cristallisation, par un essai au polarimètre, de la nature du produit cristallisé.

Les deux sucres paraissent se déposer par portions successives. C'est ainsi qu'après avoir recueilli, comme on l'a vu, d'abord 50⁸ de gentianose, puis 15⁸ de saccharose, nous avons encore pu, en variant les dissolvants, retirer des résidus d'abord une centaine de grammes de gentianose presque pur, puis 35⁸ environ de sucre de canne, puis encore 40⁸ à 50⁸ de gentianose.

3. — Propriétés du gentianose.

A. Propriérés physiques. — Le gentianose cristallise à l'état anhydre. On peut l'obtenir cristallisé, soit à l'aide



Page t.

de l'alcool, comme on l'a vu, soit à l'aide de l'eau par évaporation dans le vide de sa solution aqueuse. Dans ce dernier cas, il se présente en lamelles carrées ou rectangulaires (fig 1). C'est un corps très stable à l'air, ne prenant pas l'humidité, et possédant une saveur très peu sucrée.

Il est dextrogyre, sans présenter de phénomène de mul-

tirotation. Les déterminations que nous avons effectuées à la température ordinaire (15° à 20°), en solution aqueuse à 2 on 3 pour 100, sur des produits divers et purifiés, nons ont donné les chiffres suivants : 31°,15; 31°,27; 31°,48; 31°,60; 32°,10; soit en moyenne : $\alpha_0 = \pm 31^\circ,50$.

Le gentianose est très soluble dans l'eau; presque insoluble dans l'alcool à 95°, lorsqu'il est pur; soluble dans l'alcool dilué et d'autant plus que celui-ci renferme plus d'eau.

Chauffé, legentianose fond à 207°-209° (chiffre corrigé) -

B. Propriétés chimiques; action des ferments et des acides nieués. — Le gentianose ne donne pas d'acide mucique lorsqu'on le traite à chaud par l'acide azotique étendu (densité = 1,15).

Le gentianose ne réduit pas la liqueur enpro-potassique, mais, traité par certains ferments solubles ou par l'acide sulfurique étendu à l'ebullition, il est hydrolysé en donnant des sucres réducteurs. L'étude de ces hydrolyses, variables suivant les agents employés, est très instructive. C'est elle, en effet, qui nous a mis sur la voie de la constitution des gentianose : aussi les décrirons-nous avec quelques détails.

a. Action hydrolysante des ferments solubles sur LE GENTIANOSE: 1° Liquide fermentaire de l'Aspergillus niger ('):

Le melange est abandonné à la température du labora-

⁽¹⁾ La préparation de ce liquide, ainsi que celle de l'invertine dont il est question plus loin, ont déjà ete données en différents endro is. On les trouvers en particulier dans Journ. de Pharm. et de Chim (6), t. VII, 1898, p. 369.

toire (10° à 15°). On suit la marche de l'hydrolyse au polarimètre (tube de 0°, 2).

Rotation	prim	itive du mélange	٠	x + 1,15
1ó	après	1 heure 30 minutes	٠	x + 0,20
10	29	2 heures to minutes.		α ⇒ + ο, ε
17	-9	2 heures fo minutes.	٠	z 0, 6
J3	1)	36 heures		$\alpha = +0, 6$

La rotation, d'abord droite, devient donc gauche dans l'espace de quelques heures, puis revient à droite. Au bout de 36 heures, l'action est terminée. A ce moment, la rotation est de $+6'(t=11^\circ)$ et l'essai à la liqueur cupropotassique accuse la formation de 18,085 de sucre reducteur calculé en dextrose.

Dans un autre essai, effectué à l'étuve ($t = 38^{\circ}$ à 40°), et qu'on a fait durer 2 jours, on a abouti aux mêmes résultats : rotation +4' à +6' et sucres réducteurs t° , 085.

On voit, d'après ce dernier chiffre (1,085), que la proportion de sucres réducteurs obtenus (en supposant que ces sucres aient un pouvoir réducteur à peu près égal à celui du sucre interverti), correspondait assez bien à une hydrolyse complète, que le gentianose fût un hexobiose (chiffre théorique: 1,052) ou un hexotriose (1,071), ou même un hexotétrose (1,081).

D'autre part, en résiéchissant au passage à gauche de la rotation primitivement droite, et à son retour à droite vers la sin de l'hydrolyse, nous eûmes la pensée que le produit définitif devait contenir à la sois du dextrose et du levulose.

Et, de fait, si l'on admet que, l'hydrolyse terminée, la solution renferme $\frac{2}{3}$ du premier et $\frac{1}{3}$ du second de ces sucres, et si l'on cherche, par le calcul, quelle déviation doit donner une telle solution à la température de 11°, à laquelle l'observation a été faite, on trouve pour l=2

déviation qui est, comme on le voit, très rapprochée de la déviation observée dans les essais.

Mais peut-être n'y avant-il là qu'une concordance toute fortuite. Il fallait, avant de se prononcer, déterminer la nature des sucres d'hydrolyse. Pour cela, nous avons soumis à l'action du liquide d'Aspergillus une nouvelle et plus forte proportion de gentianose :

La solution étant saturée de thymol, on l'abandonne à l'étuve à 25°-30° pendant 48 heures, temps largement suffisant pour que l'action soit terminée.

Le liquide est filtré, puis distillé dans le vide, ce qui fournit un extraît à peine teinté de jaune, que l'on reprend successivement par 50^{cm²} d'alcool absolu bouillant et par 50^{cm²} d'alcool a 98° également bouillant.

Les liqueurs alcooliques filtrées après complet refroidissement et abandonnées à la température du laboratoire ont donné, en quelques jours, des cristaux en assez grande quantité.

Ces cristaux ont été réunis, essorés, lavés à l'alcool à 95°, puis à l'éther, et finalement séchés dans le vide sulfurique. Le pouvoir rotatoire de ces cristaux a été trouvé : $\alpha_0 = +49^\circ, 05$.

Données numériques ;

$$v = 15,02$$
, $l = 2$; $p = 0.301$; $\alpha = +1^{\circ},966$

Supposant que le produit n'était pas complètement pur, on l'a soumis à une recristallisation dans l'alcool à 98° et, cette fois, on a obtenu : $\alpha_0 = +52^{\circ}$, 3.

Données numériques :

$$p = 15,02;$$
 $l = 2;$ $p = 0,299;$ $\alpha = +2^{\circ},0833.$

Dans les deux cas on a observé le phénomène de la multirotation.

On avait donc bien affaire à du dextrose, ce qui a encore été confirmé par le point de fusion de l'osazone obtenue à partir du produit cristallisé, point de fusion qui a été trouvé égal à 202° (corr.), moyenne de plusieurs déterminations.

D'autre part, les liqueurs alcooliques, débarrassées des cristaux de glucose, ont été distillées dans le vide. On a repris le résidu par 20 parties d'eau distillée et additionné la solution obtenue, d'hydrate de chaux en proportion convenable à la température de 32° à 33°, conformément aux indications données par MM. Jungfleisch et Lefranc, pour la préparation du lévulosate de chaux.

On a filtré, puis maintenu le liquide à la température de 0° pendant quelques heures. Il s'est déposé des cristaux présentant, au microscope, les caractères des cristaux de Jévulosate de chaux.

Ce produit a d'ailleurs été obtenu en plus grande proportion dans une des hydrolyses exposées ci-après, ce qui a permis, comme on le verra, de caractériser définitivement le lévulose.

Enfin, un essai cryoscopique, effectué avec l'eau comme dissolvant, a montré que le poids moléculaire du gentianose correspondait bien à 3^{mol} d'hexoses et à la formule

C18 H22 O16;

Poids	moléculaire	trouvé	,				4 1		494,3	}
Poids	moléculaire	calculé	4	 .,	,				504,0)

Données numériques :

$$p = 4^{\circ}, 008;$$
 $A = 0^{\circ}, 15.$

2º Invertine de la levure haute. — L'action de l'invertine sur le gentianose, qui avait déjà fait l'objet des recherches de l'un de nous en 1898, a été étudiée de nouveau, en opérant sur 10g de gentianose :

Gentianose	105
Macéré de levure tuée par l'alcool	125cm4
Eau distillée, quantité suffisante pour faire	400cm

La solution ayant été additionnée d'une quantité de thymol suffisante pour la saturer, on l'a maintenue à l'étuve à 30° - 35° pendant 5 jours, temps au bout duque l'action fermentaire était complètement arrêtée. La solution était devenue lévogyre et l'examen polarimétrique, effectué dans le tube de 0° , 2, accusait une déviation de $-1^{\circ}16'$, soit -1° , 266 ($t=9^{\circ}$).

Dans les recharches auxquelles il est fait allusion plus haut, l'examen de l'action de l'invertine avait été fait sur une solution renfermant 26 de gentianose pour 100. La déviation observée après l'arrêt de l'hydrolyse était de 1°, ce qui correspond à —1°15′ pour une solution à 2,5 pour 100 comme ci-dessus. Les résultats sont donc identiques.

Différant en cela du liquide fermentaire de l'Aspergillus, l'invertine ne provoque donc qu'une hydrolyse
incomplete du gentianose. L'action s'arrête définitivement
quand le pouvoir rotatoire et le pouvoir réducteur des
produits obtenus atteignent une valeur déterminée comme
si, dans cette action, il y avait formation d'un composé
intermédiaire à molécule moins complexe que le gentianose, un biose, par exemple, composé inattaquable par
l'invertine.

Ces différences que nous venons d'observer entre l'action du liquide d'Aspergullus et celle de l'invertine, nous allons les retrouver entre l'action de l'acide sulfurique à 30 pour 1000 et celle de ce même acide à 2 pour 1000.

b. Action hydrolysante de l'acide sulfurique à 30 pour 1000.

— On a fait un mélange composé de :

Solution de gentianose à 4 pour 100...... 10cm⁴ Solution d'acide sulfurique à 60 pour 1000... 10cm⁵

que l'on a chaussé en tube scellé à l'autoclave, pendant 2 heures vers 110°. Le liquide s'était coloré, en même temps qu'il s'était sait un très léger dépôt brun. Cette coloration n'a pas permis de faire une lecture précise au polarimètre. On a pu voir cependant qu'il y avait déviation à droite et que la rotation était comprise entre 40 et 50 minutes $(l=2; t=10^{\circ})$.

L'essai à la liqueur cupro-potassique accusait, d'autre part, un pouvoir réducteur correspondant à 28 de dextrose pour 100° m'.

Nous avions donc des produits d'hydrolyse ayant, à très peu près, le même pouvoir réducteur que ceux de l'hydrolyse par le liquide d'Aspergullus, et un pouvoir dextrogyre beaucoup plus fort. Mais cette dernière dissérence s'explique aisément : ces produits, comme nous l'avons déjà vu, renserment du lévulose, et ce sucre lévogyre, très sensible à l'action des acides minéraux chauds, est profondément altéré dans les conditions de l'expérience.

2º Acide sulfurique à 2 pour 1000. — Plusieurs séries d'essais ont été faites. Voici l'une d'elles en détail :

Gentianose...... 18
Acide sulfurique à 2 pour 1000, quantité
sulfisante pour faire..... 50cm?

On chausse en tube scellé, pendant 10 minutes, au bain-marie bouillant. Après refroidissement, le liquide est examiné au polarimètre (t=10° et l=2). On trouve: \alpha = -1°4'. De plus, le liquide réduit la liqueur cupropotassique comme s'il rensermait 08,79 de dextrose.

Dans deux autres essais, effectués en même temps que le précédent, on a fait durer l'action de la chaleur pendant 20 minutes pour l'un, et pendant 40 minutes pour l'autre.

La rotation et le pouvoir réducteur n'ont pas changé sensiblement, de telle sorte qu'on était fondé à supposer l'action hydrolysante de l'acide sulfurique à 2 pour 1000 et à la température de 100°, comme arrivée à son terme.

Dans une autre série d'essais analogue, la proportion de gentianose était de 4 pour 100, double, par conséquent, de la proportion ci-dessus. On a obtenu, comme rotation, —2°14' et, comme sucres réducteurs (exprimés en destrose), 18,61, chiffres sensiblement doubles des précédents.

L'acide sulfurique très étendu (2 pour 1000) agit donc de même que l'invertine et provoque une hydrolyse incomplète du gentianose.

Cette action est bien incomplète; car, si, après avoir neutralisé les solutions par du carbonate de calcium, on ajoute du liquide d'Aspergillus, l'hydrolyse reprend et se continue jusqu'à ce qu'on ait atteint les pouvoirs rotatoire et réducteur qu'on obtient en faisant agir ce liquide sur le gentianose.

Restait à déterminer la nature des produits de cette hydrolyse incomplète :

1º Sucres produits dans l'hydrolyse incomplète du gentianose: lévulose et gentiobiose. — Nous nous sommes servis, pour cela, en premier heu, des profuits que nous a fournis l'action de l'acide sulfurique à 2 pour 1000.

Le liquide acide est d'abord neutralisé par addition d'un excès de carbonate de calcium précipité; après quoi, on filtre et l'on distille dans le vide partiel jusqu'à consistance sirupeuse.

Le sirop est alors épuisé successivement par l'alcool absolu bouillant et par l'alcool à 95°, également bouillant. La partie non dissoute, après refroidissement, est mise de côté pour être étudiée à part.

Les liqueurs alcooliques étaient fortement lévogyres; abandonnées pendant plusieurs jours à la température de laboratoire, elles n'ont pas donné de cristaux, même après avoir été amorcées avec du dextrose anhydre cristallisé, ce qui indiquait déjà une différence essentielle avec les solutions analogues obtenues dans le traitement des

produits provenant de l'hydrolyse par l'Aspergillus.

On a chassé l'alcool par évaporation et dosé le sucre réducteur dans le résidu; on a fait, avec ce résidu et de l'eau distillée, une solution renfermant environ 3º de sucre pour 60° "; on a porté cette solution à 33° et on l'a additionnée de 2º, 20 d'hydrate de chaux pulvérulent; on a agité le mélange et jeté sur un filtre, après quoi le liquide filtré a été refroidi à 0°.

Au bout de 1 ou 2 heures, le liquide s'était rempli de cristaux en aiguilles, que l'on a essorés et lavés rapidement avec aussi peu d'eau glacée que possible. Ces cristaux ont été délayés ensuite dans de l'eau distillée, puis décomposés par un petit excès d'acide oxalique, excès que l'on a précipité par addition, dans le mélange, d'une quantité suf-fisante de carbonate de calcium.

On a filtré et obtenu ainsi un liquide limpide et incolore dans lequel on a dosé le sucre réducteur à l'aide de la liqueur cupro-potassique. La proportion de ce sucre (calculé comme lévulose) était de 18,389 pour 100°m².

D'autre part, on a examiné ce même liquide au polarimètre et l'on a trouvé : $\alpha = -2^{\circ}44'(t = 7^{\circ})$. Cette valeur répond, pour le sucre dissous, à un pouvoir rotatoire $\alpha_0 = -98^{\circ}, 3$.

Données numériques :

$$\alpha = -2^{\circ},733;$$
 $\nu = 100;$ $p = 1,389;$ $l = 2.$

Or ce chiffre représente sensiblement le pouvoir rotatoire du lévulose à la température de l'observation.

Dans un autre essai, on a pu, du reste, en amorçant les solutions alcooliques avec un peu de lévulose cristallisé, provoquer la cristallisation du sucre dissous.

Il était donc définitivement établi que le gentianose hydrolysé partiellement ou complètement donne du lévulose.

²º Sucre intermédiaire : gentiobiose. - Pour mettre

en évidence le sucre intermédiaire que, d'après nos experiences, nous supposions devoir constituer la portion not dissoute par l'alcool absolu et l'alcool à 95°, nous avont redissout cette portion dans la plus petite quantité possible d'alcool à 80°. Après filtration, on a distillé la solution dans le vide partiel, jusqu'à consistance sirupeuse, puis traité le sirop par l'alcool absolu bouillant pour enlever les dernières traces de lévulose qu'il pouvait encore renfermer.

Il est resté un produit presque incolore. Nous avois multiplié les essais pour en provoquer la cristallisation, employant comme dissolvants tautôt l'alcool méthylique, tautôt l'alcool éthylique à différents degrés. Après pusieurs mois d'attente, la cristallisation ne paraissant pas devoir se faire, nous nous sommes décidés à étudier le produit amorphe et nous avons pu établir que ce produit était une espèce chimique se comportant comme un liexobiose. Nous l'avons appelé gentiobiose (1).

4. — Gentiobiose.

Mais la cristallisation s'étant produite depuis, spontanément, et cela au bout de plus d'une année, au sein des différentes solutions abandonnées dans le laboratoire, c'est le gentiobiose cristallisé et sa préparation que nous alons décrire.

Remarquons d'ailleurs qu'il est facile, aujourd'hui, de préparer ce sucre à l'état cristallisé, le premier gentiobiose obtenu permettant d'amorcer les solutions : la cristallisation se fait alors dans l'espace de quelques jours.

Ajoutous enfin que le gentiobiose diffère, par quelques unes de ses propriétés, suivant le dissolvant, alcool méthylique ou alcool éthylique, dans lequel il a cristallisé.

⁽¹⁾ Sur la constitution du gentianose (Comptes rendus, t. CNM, 4 mars 1901, p. 571).

Étudions, en premier lieu, le gentiobiose cristallisé dans l'alcool méthylique.

On a va plus haut que, dans les produits de l'action de l'acide sulfarique à 2 pour 1000 sur le gentianose, le gentiobiose constitue la partie résiduelle de l'épuisement par l'alcool à 95° bouillant. Des essais répétés nous ont amenés à adopter définitivement, pour obtenir ce résidu dans de bonnes conditions, la marche suivante

On fait d'abord une solution composée de :

On chausse cette solution au bain-marie bouillant pendant 30 minutes; on laisse refroidir; on neutralise par addition de carbonate de calcium précipité; on siltre et l'on distille le liquide siltré dans le vide partiel. On reprend le résidu à l'ébullition et à restux, une première sois par 50° d'alcool absolu, puis une deuxième et une troisième sois par 50° d'alcool à 95°. Le lévulose étant ainsi enlevé complètement, on reprend par 50° d'alcool méthylique pur, en laissant bouillir à restux pendant 20 minutes. La presque totalité se dissout. On siltre bouillant, on laisse resroidir et l'on amorce.

Le gentiobiose cristallise dans l'espace de quelques jours, se rassemblant en petites lentilles semi-sphériques sur les parois du vase. On détache les cristaux, on les lave avec un peu d'alcool méthylique froid et on les dessèche dans le vide. Le rendement est de 4⁸ à 4⁸, 50 pour les 10⁸ de gentianose.

Pour purifier ce gentiobiose, on le redissout à l'ébullition et à reflux dans une quantité exactement suffisante d'alcool méthylique pur. On filtre bouillant. La cristallisation commence aussitôt. Dès qu'elle est terminée, on essore à la trompe et l'on fait sécher dans le vide sulfurique.

Le gentiobiose cristallisé dans l'alcool méthylique est blanc, très hygroscopique. Exposé à l'air, il en absorbe rapidement l'humidité et devient sirupeux. Il possèdeuce saveur assez fortement amère. Desséché dans le vide sufurique jusqu'à ce qu'il ne perde plus de poids, il fondà la température de 85°, 5 à 86° (corr.). Si l'on chauffe davantage, il se boursoufle, brunit légèrement, diminue de poids, redevient solide et fond de nouveau vers 189°-195° en donnant un liquide jaune transparent.

Il est dextrogyre et présente le phénomène de multirotation, son pouvoir rotatoire étant plus élevé au moment de la dissolution. Les rotations suivantes, se rapportant a une solution de 4^g de gentiobiose desséché dans le vide sulfurique pour 100^{cm^3} , montrent les variations que nous avons observées à partir du commencement de la dissolution $(l=2, t=22^o)$:

Après			6	minutes	de dissolution	x = + 1° 18
2)			25	,3	D	a = + 10 4
ю	2	heures	30	1)		$\alpha =48$
J.	3	D	30	IJ	10	x = + 40'
4	19	ы		Ų	D	a = + 40'

ce qui donne, comme pouvoir rotatoire définitif de ce gentiobiose, $\alpha_0 = +8^\circ, 33$.

Au commencement de nos recherches sur le gentiobiose cristallisé dans l'alcool méthylique, voyant ce corps branir quelques degrés au-dessus de son point de fusion (85°-86°) et se boursousler, nous en avions conclu que le boursouslement et la diminution de poids qui en était visiblement la conséquence provenaient d'une décomposition. Nous avions donc pensé qu'il ne fallait pas cherchet à dessécher ce composé a l'étuve à 100°.

D'autre pari, une dessiccation prolongée entre 70° et 80° n'ayant pas fait perdre de poids au produit préalablement

desséché dans le vide sulfurique, il nous avait paru que ce dernier devait représenter du gentiobiose anhydre.

Dans le but de vérifier sa formule, nous avons alors essayé d'en déterminer le poids moléculaire par la méthode de Raoult, en employant l'eau comme dissolvant. Au lieu d'obtenir, comme nous nous y attendions, des chiffres voisins de 342 (C12H22O11 = 342), nous avons trouvé une première fois 128 et une seconde fois 127, 2. Très surpris, nous avons changé de dissolvant et employé l'acide acétique, qui nous a donné 147, 2 et 136, 2. Ces résultats singuliers nous ont amenés à faire l'analyse organique du produit.

L'analyse a donné en centièmes :

(1)	} C	11,31
(1)	} Ш	7,43
(2)	{ C	40,98
(2)	1	

chiffres qui ne correspondent point à la formule

C12 H12 O11,	Calculé.
G	 42,10
H	 6,44

niais bien à la formule C^{1*}H²²O¹¹ + 2(CH¹O), c'està-dire à des cristaux renfermant 2^{mol} d'alcool méthylique de cristallisation :

																							Lan	sure	•
C							4								4				4				ξ1,	37	
H	•					,		,	+	+	,		,					٠		4	4		7	38	

Il fallait dès lors conclure : 1° que le gentiobiose donne, dans l'alcool méthylique, des cristaux renfermant 2^{mol} de cet alcool; 2° que ces cristaux sont stables dans le vide sulfurique; 3° que la fusion de ces cristaux a 85°, 5 est une fusion dans l'alcool méthylique de cristallisation. Il paraissait en outre vraisemblable que le boursoussement

Ann. de Chim. et de Phys., 7" serie, t. XXVII. (Novembre 1902.) 27

observé au-dessus du point de fusion était dû au départ de l'alcool en vapeur; et, ensin, on pouvait espérer chasser complètement cet alcool en chaussant un temps sussisant vers 100°.

On a donc essayé la dessiccation jusqu'à poids constant entre 100° et 115°; cette dessiccation a donné les résultats suivants :

Première opération: perte de poids pour 100. 15,02 Deuxième opération: perte de poids pour 100. 15,06

soit, en moyenne, 15,04 pour 100. Or 2^{mol} d'alcool méthylique représentent 15,7 pour 100. La concordance était donc aussi parsaite que possible.

Dans ces conditions, la méthode de Raoult n'était pas applicable au produit cristallisé dans l'alcool méthylique; elle ne pouvait l'être qu'à ce même produit débarrassé au préalable de son alcool de cristallisation.

L'opération a été faite avec 2^g ,026 de gentiobiose complètement sec, que l'on a fait dissoudre dans 100^g d'eau. L'abaissement du point de congélation a été trouvé égal à 0° ,11-0°,12, soit 0°,115, ce qui correspond à un poids moléculaire de $\frac{18,5 \times 2,026}{0,115} = 325$, chiffre qui n'est pas éloigné, comme on voit, de 342.

Enfin, il a été fait une analyse organique du même gentiobiose, qui a donné en centièmes :

G	42,18
H	6.64

La formule C12 H22 O11 se trouvait donc confirmée.

Étudions maintenant le gentiobiose cristallisé dans l'alcool éthylique. Pour l'obtenir, on suit d'abord la marche
exposée plus haut; mais, une fois le lévulose éliminé, on
reprend le résidu par de l'alcool à 90° bouillant. On laisse
refroidir et reposer quelques heures, puis on décante. La
cristallisation spontanée se fait très lentement; mais,
quand on possède déjà du produit cristallisé, on s'en sert

our amorcer; et alors il sussit de 3 à 4 jours pour qu'elle coit terminée. Les cristaux sorment une croûte adhérente une parois du vase. On purisse par une nouvelle cristalliation dans l'alcool à 90°.

Ce gentiobiose est blanc et de saveur amère. Examiné au microscope, il se présente en longs prismes, souvent pointus aux deux bouts. Desséché dans le vide sulfurique, il ne fond pas au-dessous de 100°, comme le gentiobiose méthylique. Maintenu à 115° jusqu'à poids constant, il n'a perdu que 1,07 pour 100 : on peut donc le considérer comme un produit anhydre. Il fond vers 190°-195°, le point de fusion étant assez difficile à saisir exactement, ce que nous avons également observé pour le gentiobiose méthylique.

Il est dextrogyre et présente aussi le phénomène de multirotation. Mais, à l'inverse de ce qui a lieu avec le sucre cristallisé dans l'alcool méthylique, la rotation est plus faible au moment de la dissolution; elle est même gauche tout à fait au début. Les lectures suivantes, faites sur une solution de 3¢, 1186 de gentiobiose pour 100°°, représentent ces variations (l - 2, t = 22°):

Après		6	minutes	de dissolution	α —	28
n		15	31	9	$\alpha = -$	- 13
13	r heure			,	a	÷ 20
n	4 .	30	+	13	x =	+ 30'
13	6 %		7)	7)	a -	+ 36

ce qui donne, la rotation n'ayant plus varié, pour le pouvoir rotatoire de ce gentiobiose, $\alpha_0 = +9^{\circ}, 61$.

Une deuxième détermination, portant sur un autre échantillon de gentiobiose préparé également en partant des produits d'hydrolyse par l'acide sulfurique à 2 pour 1000, a donné, pour la température de 22°,

$$\alpha_D = +10^{\circ}, 10.$$

Données numériques :

$$\alpha = 0',416; \quad i = 5.91; \quad l = 1; \quad p = 0.242.$$

Enfin, une troisième détermination, effectuée sur échantillon provenant des produits d'hydrolyse par l'it vertine, ayant, par conséquent, une autre origine que précédents, a donné, pour la température de 21°:

$$\alpha_0 = + 9^4, 76.$$

Données numériques :

$$\alpha = 0^{\circ}.60;$$
 $e = 15;$ $l = 2;$ $p = 0.661.$

La moyenne de ces trois déterminations est donc

$$a_0 = --9^{\circ}, 8a$$

pour des solutions à 3 ou 4 pour 100 environ et à la ten pérature de 21° ou 22°.

On remarquera la différence entre ce chiffre et celeque nous avons donné plus haut pour le gentiobies méthylique; mais ce dernier, comme nous l'avons etablicenfermait 15,04 pour 100 d'alcool méthylique de cristalisation et, si l'on calcule le pouvoir 10 tatoire sur le sucverai, soit sur 4^g 0,6016 ou 3^g, 3984, on trouve

$$z_0 = +9^\circ, 8.$$

Toutes ces déterminations aboutissent donc à des chiffre identiques, et nous n'avons plus à nous occuper que de propriétés du gentiobiose en général.

Le gentiobiose réduit la liqueur cupro-potassique.

Pour déterminer son pouvoir réducteur, nous avoir opéré sur le composé anhydre et nous avons constaté que pour décolorer 10°m² de liqueur cuivrique, c'est-à-dir pour équivaloir à 0°,05 de sucre interverti, il en fallai 0°,081, chistre un peu plus faible que celui que not avions trouvé anterieurement avec le gentiobiose amorph (0,083). La quantité de maltose qui donne le même resultat en est si rapprochée (0,079) qu'on pourrait presque supposer que ces deux sucres ont le même pouvoir réducteur. Le maltose est, d'ailleurs, le biose actuellement connu qui se rapproche le plus du gentiobiose.

L'acide acétique dilué ne dedouble pas le gentiobios

même à 100°. L'essai a été fait avec de l'acide à 5 pour 100 dans un tube scellé qu'on a maintenu plongé dans l'eau bouillante pendant 1 heure.

L'acide sulfurique à 2 pour 1000 est à peu près sans action sur le gentiobiose, même à l'ébullition. Le dédoublement ne se produit nettement qu'avec de l'acide notablement moins dilué. L'acide à 3 pour 100 nous paraît le meilleur hydrolysant, en ce sens qu'il n'amène pas de coloration de la solution sucrée. Son action est pourtant encore assez lente à 100° et, si l'on veut obtenir un dédoublement plus rapide, il est préférable de chausser à l'autoclave entre 105° et 110°.

1º Il se produit du glucose ordinaire on dextrose.

Gentiobiose anhydre	05, 757
Acide sulfurique à 3 pour 100, quantité	
suffisante pour faire	t 5cms

On chausse 4 heures à l'autoclave à 105°-110° en tube scellé. Après refroidissement, on neutralise avec du carbonate de calcium, on siltre, on distille dans le vide, on reprend par l'alcool à 95°, on évapore, on reprend par de l'alcool méthylique pur et l'on évapore de nouveau jusqu'à consistance sirupeuse. On amorce avec du glucose. L'extrait cristallise en 24 heures. On délaye dans un peu d'alcool à 95°, on essore, on lave d'abord avec de l'alcool à 95°, puis avec un peu d'éther. Finalement, on dessèche dans le vide sulfurique.

Le pouvoir rotatoire de ce sucre a été trouvé égal à + 51°, 79. C'était donc bien du glucose.

Données numériques :

$$z = +40'$$
 on $0^{\circ},666$; $v = 11^{\circ m^{\circ}},82$; $l = 1$; $p = 0,152$.

2º Le dédoublement se fait en 2mol de glucose.

Gentiobiose	of, 4158
Acide sulfurique à 3 pour 100, quantité	
suffisante pour faire	30cm,

On chauffe à l'autoclave en tube scellé vers 110° pendant 3 heures. On laisse refroidir et l'on examine au polarimètre.

On a trouvé pour l=2

Or o⁵, 4158 de gentiobiose doivent donner o⁶, 4376 de glucose, si l'on admet que le phénomène se passe selon l'équation

et of, 4376 de glucose dans 20cm2 répondent à une rotation de

$$\frac{52,5\times2\times0,4376}{20}=\pm2',29=\pm2''17',8,$$

La concordance est donc absolue.

Avant de découvrir la composition du gentiobiose cristallisé dans l'alcool méthylique, nous pensions, comme nous l'avons déjà dit, que ce gentiobiose, après dessiccation dans le vide sulfurique, était du gentiobiose pur, C¹²H²²O¹¹, et nous nous en étions servis pour étudier l'action de l'acide sulfurique à 3 pour 100:

Gentiobiose méthylique	o*, 607
Acide sulfurique à 3 pour 100, quantité	
suffisante pour faire	1 2cm 3

On chauffe 3 heures, en tube scellé, au bain-marie bouillant, puis 1 heure en autoclave à 105°-110°, puis, le liquide étant resté incolore, encore 1 heure à 110°-115°. Dans cette dernière heure, la liqueur s'est très légèrement teintée de jaune.

L'observation au polarimètre a donné (1 - 2) :

$$\alpha = 1^{\circ}54'$$
 ou $1^{\circ}, 90$,

ce qui correspondait, pour les 05,638 de glucose que devait fournir le gentiobiose hydrolysé, à un pouvoir rotatoire de 44°,7 au lieu de 52°,5.

Nous avions supposé, ou que le dédoublement n'était pas complet, ou qu'il y avait eu une décomposition partielle du produit.

Mais, comme nous le savons aujourd'hui, le gentiobiose traité renfermait 15 pour 100 d'alcool méthylique. En réalité, il n'y avait que 08,516 de gentiobiose C¹²H²²O¹¹, devant fournir 08,543 de glucose, et la rotation observée correspond exactement à un pouvoir rotatoire de + 52°,5.

En un mot, dans cet essai, comme dans l'essai relaté plus haut, le dédoublement avait été complet et correspondait à la formation de 2¹⁰⁰ de dextrose.

Action des ferments solubles et des levures sur le centioniese. - L'action du liquide fermentaire de l'Aspergillus, celle de l'invertine et celle de l'émulsine sur le gentianose étant connues par nos recherches antérieures, on pensera peut-être que nous enssions pu nous dispenser d'étudier les actions de ces agents sur le gentiobiose, celles ci pouvant, semble-t-il, se déduire de celles-la. Nous l'avons fait cependant, estimant surtout que nous aurions là un moyen de vérifier l'exactitude de nos précédentes observations. Cette étude, comme on va le voir, n'a pas été inutile.

1º Le liquide fermentaire de l'Aspenditus dédouble complètement le gentiobiose.

On abandonne le mélange à la température du laboratoire (23°) pendant 3 jours.

L'observation au polarimètre (l-2) a donné

$$z = +1^{\circ}4'$$
 on 17,066,

ce qui correspond, pour og, 526 de glucose qui ont dû se former, si le dédoublement a été complet, à un pouvoir rotatoire de ce glucose égal à $+50^{\circ}, 6$, très voisin par conséquent du pouvoir rotatoire réel $(52^{\circ}, 5)$.

2º L'invertine est sans action sur le gentiobiose. — Pour préparer la solution d'invertine dont on s'est servi, on a délayé de la levure haute (levure des boulangers) dans l'alcool à 95°. Après 1 heure de contact, on a essoré; on a répété une seconde fois cette opération, puis séché la levure à l'étuve à 30°.

Avec le produit sec, on a fait un macéré à 2 pour 100 (12 heures de macération dans l'eau thymolée). A ce macéré l'on a ajouté : d'une part, du saccharose, asin de s'assurer de l'activité de l'invertine, et, d'autre part, du gentiobiose.

(1)	Saccharose Macéré de levure, quantité suffisante pour faire.	o ^g , 60 30 ^{cm³}
(2)	Gentiobiose	o ⁵ , 60

Au bout de 48 heures ($t=23^{\circ}$), on a ajouté une goutle de sous-acétate de plomb dans chaque essai, ce qui a suffi à déféquer les liquides, et l'on a examiné au polarimètre (l=2).

Pour le saccharose on a trouvé

$$\alpha = -44'$$
.

L'invertine était donc active. Pour le gentiobiose, la rotation, qui était de 22 minutes au début de l'expérience, n'avait pas changé.

3° L'émulsine dédouble le gentiobiose. — Dans un travail publié en 1898 (1), l'un de nous avait trouvé l'émulsine sans action sur le gentianose. L'essai avait été fait à l'étuve à 30° environ; on s'était servi d'une solution

⁽¹⁾ Em. Bourquelot, Sur la physiologie du gentianose, son dédoublement par les ferments solubles (Comptes rendus, t. CXXVI, 1898, p. 1045).

d'émulsine d'amandes dont l'activité avait été préalablement vérifiée, et qui renfermait 08, bo de ferment pour toocm³. Au bout de 24 heures environ, le mélange ne réduisait pas d'une façon appréciable.

A priori, on cût donc pu penser que l'émulsine devait ètre également incapable d'agir sur le gentiobiose. Le

contraire a pourtant été constaté.

Ce fait nous a tellement surpris, lors de nos premiers essais sur ce point, que, nous demandant s'il n'y avait pas eu d'erreur d'observation relativement au gentianose, nous avons jugé nécessaire de répéter l'expérience sur ce dernier sucre, en même temps que nous la faisions sur le gentiobiose. Voici le détail de ces essais comparatils:

(1)	Solution d'émulsine a 0,5 pour 100 thymolee	1≝, 20 6o°™*
	Gentiobiose Solution d'émulsine thymolée	

Les deux mélanges sont abandonnés à la température du laboratoire (t 23°). Les rotations observées au cours de l'expérience ont été les suivantes. La défécation a été faite par addition de 1 goutte de sons-acétate de plomb pour chaque essai (15°° environ).

				Gentianose.	Gentiobiose
Rotation du	liquide	bun	utif	1 16	0.24
ង ឧប	bout de	2 10 l	ieures.	. 146	0.52
33	H	46	10-	1.20	1 28
n	D	94	U	122	1 48

Une action presque insignifiante, mais réelle cependant, car le mélange était devenu réducteur, a été observée avec le gentianose. (Par un essai à la liqueur cupro-potassique nous avons constaté, au bout de 94 heures, qu'il s'était formé un peu plus de 0^g, 03 de sucre réducteur, exprimé en dextrose, pour la totalité du gentianose employé.) Cette action, qui n'a été manifeste qu'après un long temps (entre 10 et 46 heures), n'a aucun rapport avec celle de l'inver-

tine, puisque la rotation droite a augmenté, et ne peut s'expliquer que par un dédoublement du gentianose en glucose, d'une part, et en sucre de canne ou un sucre analogue, d'autre part. Très vraisemblablement, elle est produite par un ferment qui se trouve à l'état de trace dans l'émulsine des amandes.

Il y a là un point qui mérite d'être étudié en particulier et très attentivement. Déjà nous avons fait remarquer qu'on pouvait expliquer la présence du sucre de canne, dans la gentiane, à côté du gentianose, par l'action d'un ferment spécial sur ce dernier sucre. L'action que nous venons de signaler, si minime qu'elle ait été, est plutôt en faveur de notre hypothèse.

Malgré tout l'intérêt que présente la question, nous avons dû la laisser de côté provisoirement. Il eût fallu, pour l'étudier, une assez grande quantité de gentianose, et nous avions employé la presque totalité de notre provision.

Quant au gentiobiose, on voit qu'il a été dédoublé rapidement et régulièrement. Nous reviendrons, dans nos conclusions, sur cette réaction qui présente aussi, au point de vue physiologique, un grand intérèt.

4° La levure haute ne fait pas fermenter le gentiobiose. — De ce que l'invertine est sans action sur le gentiobiose, il semble qu'on aurait pu conclure que la levure haute devait être incapable de faire fermenter le gentiobiose. Mais nous savons que le maltose, qui n'est pas, lui non plus, dédoublé par ce ferment soluble, éprouve cependant la fermentation alcoolique au contact de la levure en question. L'expérience directe était donc nécessaire pour se prononcer.

Elle a été faite de la façon suivante :

On a introduit, dans une cloche graduée remplie de mercure et placée sur une cuve à mercure:

Gentiobiose	o ^g , 20
Eau distillée	10cm3 à 11cm3
Levure pressée	o^{ϵ} , $2o$

On a abandonné à la température du laboratoire. A titre de comparaison, la même expérience a été faite simultanément et dans les mêmes conditions, avec le maltose et le gentianose. Le Tableau ci-dessous donne les volumes de gaz acide carbonique dégagés, notés à différents intervalles, au cours de la durée de ces essais :

Volume de CO2 de gagé (ramené à la pression atmosphérique).

		Du	rée	_			
	de la	ferr	nentation.	0	entrobiose.	Maltose.	Gentianose
3	haures	30	minutes		0	11,5	3
5	1)	10	p		0	17.5	5,5
6	7)	30	, , ,		0	23,75	7.75
21	7)))		•••	0	37	12,75
98	by .		5)		0	13+	12 3)

Ces résultats montrent nettement, d'une part, que le gentiobiose ne fermente pas au contact de la levure haute, et, d'autre part, que le gentianose ne fermente qu'incomplètement, la fermentation paraissant ne s'exercer que sur le lévulose mis en liberté par l'invertine de la levure. Ce dernier point se trouvé d'ailleurs confirmé par l'examen du liquide au polarimètre : la rotation était droite (4 à 6 minutes) et non gauche.

Mais si le gentiobiose ne fermente pas au contact de la levure haute, cela ne veut pas dire qu'il n'existe pas d'autres levures capables d'en provoquer la fermentation. Et de fait, dans des recherches sur la fermentation du gentianose, nous avons constaté qu'une levure basse, qui faisait fermenter intégralement le rassinose (ce qui est un caractère de la levure basse), allait beaucoup plus loin que la levure haute, avec le premier de ces sucres, détruisant certainement, comme l'analyse des liquides nous l'a montré, une notable portion du gentiobiose. La fermentation provoquée par cette levure, très active au début de l'expérience (fermentation du lévulose), s'est ensuite fortement

ralentie et s'est arrêtée complètem<mark>ent avant que le gen-</mark> tiobiose tout entier fût détruit.

La résistance du gentiobiose à l'action fermentative de la levure haute conduisait a un procedé assez simple d'obtention de cette matière sucrée.

Si, en effet, aux liquides d'hydrolyse du gentianose par l'acide sulfurique à 2 pour 1000 ou par l'invertine, on bien encore à des solutions de gentianose, on ajoute de la levure haute, il y aura destruction du lévulose, le gentiobiose n'étant pas modifié; de telle sorte que, les liquides ne contenant plus que ce dernier sucre, il n'en sera que plus facile à isoler.

Nous avons essayé cette méthode sur des solutions résiduelles provenant de diverses opérations hydrolytiques et même de divers essais d'extraction du gentiobiose par la méthode que nous avons décrite plus haut, solutions, par conséquent, assez riches en lévulose.

Ces solutions, évaporées au bain-marie, avaient douné 306 d'un sirop épais.

Sirop	304
Eau distillée, quantité soffisante pour	
faire	200000
Levure haute	45

La fermentation a commencé rapidement et s'est continuée très régulièrement. Lorsqu'elle a été terminée, on a fait bouillir le liquide avec un peu de noir animal, on a laissé refroidir, filtré, puis évaporé à fond dans le vide partiel.

On a repris d'abord par 50°m d'alcool à 95°, puis deux fois par 50°m d'alcool à 85°. Les trois liquides ont été amorcés avec du gentiobiose et le produit n'a pas tardé à cristalliser : très peu dans le premier, mais très abondamment dans les deux antres. Ce produit était du gentiobiose pur.

Les cristaux desséchés possédaient un pouvoir rotatoire de 9°, 56 avec multirotation à gauche.

Données numériques :

$$a = -46'$$
 on 0.766 , $l = 2$; $p = 0.601$.

Observations successives :

Après			3	minutes d	e dissol	ution"	a == 30'
o.			9	0	ij		z = 30'
10			45	19	1>		x = - 6'
¥	- 5	heures	33	17	n		x == - 34'
1)	6	υ	10	19)	*****	2 - + 10'
ph (t	10	a)	30	n	15	*****	z 46'

Des résultats aussi encourageants nous ont conduits à chercher à appliquer ce procédé à l'extraction du gentio-biose dans la poudre sèche de racine de gentiane des pharmacies.

Pour cela, on a préparé d'abord un extrait en épuisant cette poudre par de l'alcool à 60°; on a délayé l'extrait dans l'eau et ajouté de la levure haute. D'après ce qu'on a vu, cette levure a dû détruire tous les sucres fermentescibles susceptibles d'être contenus dans la poudre : lévulose, glucose, sucre de canne et même le lévulose du gentianose. La fermentation terminée, on a filtré et concentré en distillant sous pression réduite; après quoi l'on a repris par de l'alcool à 95° d'abord, puis par de l'alcool à 90°.

La cristallisation, bien qu'amorcée, a été extrêmement lente. Néanmoins, au bout de 3 semaines à 1 mois, on a pu recueillir une certaine quantité de produit. Le pouvoir rotatoire de celui-ci a été trouvé égal à $\alpha_0 = +9^\circ, 7$.

C'était donc bien du gentiobiose.

Résumé et conclusions.

La racine fraîche de gentiane jaune renferme deux polysaccharides cristallisables : l'un est un hexobiose provenant de la combinaison de 1^{mol} de lévulose et de 1^{mol} de dextrose, c'est le sucre de canne; l'autre est un hexotriose provenant de la combinaison de 1^{mol} de lévulose et de 2^{mol} de dextrose, c'est le gentianose.

L'invertine agit sur le gentianose en décrochant la molécule de lévulose; il reste un hexobiose, que nous avons appelé gentiobiose.

Cette action de l'invertine est à rapprocher de celle que ce ferment exerce sur le sucre de canne, sur le mélitriose (raffinose) et sur le mannéotétrose, action qui se traduit dans tous les cas par la séparation de 1^{mol} de lévulose.

Étant donné ce que l'on sait de l'individualité des ferments solubles, on doit supposer que, dans tous ces polysaccharides. la molécule de lévulose est reliée à la molécule de dextrose de la même façon. En d'autres termes, le sucre de canne étant, de toutes ces combinaisons, la combinaison la plus simple, puisqu'elle réunit seulement les 2^{mol} en question, on peut dire, en généralisant, que, seuls, les polysaccharides renfermant 1^{mol} de lévulose reliée à 1^{mol} de dextrose de même façon que dans le sucre de canne sont attaqués par l'invertine, et cela avec décrochement du lévulose.

Dans ces conditions, les polysaccharides attaquables par l'invertine seraient des sortes de combinaisons de sucre de canne. Pour que le fait sût hors de contestation, il faudrait que l'on eût réussi à séparer de ces polysaccharides, et à l'aide d'un ferment, le sucre de canne lui-même. Or, outre que, dans la nature, le sucre de canne accompagne les polysaccharides (du moins pour le gentianose et le rassinose), on a vu plus haût, à propos de l'action de l'émulsine sur le gentianose, que nos expériences laissent supposer que cette séparation pourra être obtenue.

L'acide sulfurique dilué à 2 pour 1000 et bouillant agit comme l'invertine.

L'Aspergillus niger hydrolyse complètement le gentis-

nose, avec production de 1^{mol} de lévulose et de 2^{mol} de dextrose.

L'acide sulfurique dilué à 30 pour 1000 et bouillant agit comme l'Aspergillus.

Le gentiobiose est un hexobiose réducteur comme le maltose et, comme lui, composé de 2^{mil} de dextrose. C'est le premier polysaccharide connu à saveur amère. Il cristallise facilement dans l'alcool éthylique et dans l'alcool méthylique. Dans ce dernier cas, il cristallise avec 2^{mot} d'alcool méthylique de cristallisation.

Le gentiobiose résiste à l'invertine, mais il est hydrolysé

par l'Aspergellus et par l'émulsine.

Il suit de là que, pour aboutir à l'hydrolyse complète du gentianose, deux ferments sont nécessaires : invertine et émulsine (ou un ferment existant dans le produit que l'on retire des amandes sous le nom d'émulsine). Si l'Aspergillus provoque cette hydrolyse, c'est que, précisément, comme cela a été démontré d'autre part (1), il sécrète les deux ferments.

La nécessité de l'intervention de plusieurs ferments pour déterminer l'hydrolyse complète des polysaccharides plus condensés que les hexobioses a déjà été soutenue particulièrement par l'un de nous pour l'amidon (1), mais plutôt sous forme hypothétique. Dans le cas du gentianose, cette nécessité se trouve mise nettement en évidence.

Ce n'est pas tout : nos expériences montrent que les actions des deux ferments ne sont pas et ne penvent être simultanées, l'action de l'invertine devant précéder celle de l'émulsine, puisque celle-ci, qui hydrolyse le biose, est presque sans action sur le triose. Emil Fischer a comparé les ferments solubles à des clefs et les composés sur lesquels ils

(2) Em. Boungtraor, Annales de l'Institut Pasteur, t I, 1887, p. 337

^() En Bounquetor, Les ferments solubles de l'Aspergellus niger (Bull. de la Sor m) c. de France. t. IX, 1893, p. 30,

agissent aux sertures correspondantes. La même comparaison vaut encore pour donner une idée des phénomènes fermentatifs observes avec le gentianose. Celui-ci représenterait deux serrures pour lesquelles deux clefs seraient nécessaires; seulement, l'une des clefs (ici, l'invertine) enclencherait la seconde serrure de telle sorte que l'autre clef ne pourrait agir que quand la première aurait remplison office.

ERRATA.

Mémoire de M. Lougunine (septembre 1902):

l'age 105, à la douzieme ligne, après les mots a paru ajouter (Annales de Chimie et de Physique, 7° serie, t XXVII)

Page 108, au lieu de ; pour 100, lises 7°.

Page 100, ligne 17, apres les mots de la seconde, ajouter série d'experiences.

Page 114, ligne 6, au lieu de 0,8450, lises 0,4850.

Page 116, ligne 6, an lieu de 180 fo, lises 1840

l'age 118, ligne 12, au tieu de Walbach, lisez Wallach.

Page 115, ligne 24, aprés par conséquent, au lieu de presque normale, lises legerement supérieure à la normale.

Page 137, ligne 2, supprimer considérablement.

Page 143, ligno 12, au lieu de leur, lisez le.

Page 143, ligne 29, au lieu de Kaklenberg, lisez Kahlenberg.

Page 143, ligne 31, au lieu de ce Memoire, lisez de mon precedent. Mimoire (Annales de Chimie et de l'hysique, juillet 1902)

Mémoires de M. Berthelor (octobre 1902):

Page 14.1, ligne 1, on remontant, au lieu de p. 181, lisez 183; ligne 6, en remontant, au lieu de p. 184, lisez 186; ligne 10, en remontant, au lieu de p. 183, lisez 186

Page 212, ligne 7, en remontant, au lieu de p 208, lises 212.

Page 337, ligne 15, en remontant, au lieu de p. 203, lises p. 206-207.

Page 337, ligne 6, en remontant, et page 339, au lieu de p. 213, lises p. 213, 218.

Page 240 ligne 15, en descendant, au lieu de p. 148, lisez p. 149

Page 21, ligne i, au lieu de p. 213-215, lises p. 221-224.

Page 17', ligne 17, au lieu de 1º expériences de 1901. 000, 20 000, 10 lises... 000, 20 000, 20

BAYONNEMENT CALORIFIQUE ET LUMINEUX DE QUELQUES OXYDES;

PAR M. CH. FERY.

THÉORIE DES MANCHONS INCANDESCENTS

INTRODUCTION

I. On est étonné quand on considère la faiblesse du rendement des sources lumineuses; ce n'est qu'une portion très minime de l'énergie totale fournie au foyer qui est transformée en raliations de longueur d'onde convenable pour impressionner notre rétine.

Si, d'après les expériences de M. Langley (1), le maximum d'énergie du spectre solaire semble coincider à très peu près avec le maximum du spectre lumineux (0¹², 58 environ), il n'en est pas de même pour les sources a basse température, que nous savons réaliser.

Le maximum d'énergie d'un corps noir porté à 800° se trouve à 4º,7 environ, et son énergie pour oº,58 n'est pas encore mesurable. Pour la lampe Bourbouze, dont la temperature doit être voisine de 1300, le maximum serait, d'après M. Mouton (°), à 1º,53; l'énergie correspondant à la rate D ne serait encore que le ‡ de l'énergie maximum.

Les expériences du D^e Nichols (1894) montrent que les résultats ne sont guère meilleurs pour la lampe à incandescence à son régime normal, l'énergie dans la région lumineuse n'étant que le de celle mesurée au maxi-

^() American Journal of Science 1, XXV, 1883.

⁽²⁾ Comptes rendus, t LXXXIX, 1879.

mum (14,3) (1). Aussi a-t-on trouvé que le rapport de la chaleur versée dans le spectre lumineux à la chaleur totale rayounée n'est que de 6 à 7 pour 100 pour la lampe normalement poussée, c'est-à-dire à une température de 1800° environ.

L'arc, qui est actuellement la source à température la plus élevée que nous sachions produire, n'a qu'un rendement de 19 pour 100 dans la direction la plus favorable.

Le remplacement du charbon, généralement employé comme corps radiant, par des oxydes convenablement choisis a fait faire néanmoins un grand pas à cette question. Les essais ont cependant été d'abord peu encourageants: les expériences anciennes de Clamond et de Aver lui-même n'avaient pas donné des résultats bien supérieurs à ceux des foyers que l'on possédait alors. Il a fallu la grande ténacité de ce dernier chercheur pour montrer que cependant cette voie était très féconde.

Peut-être par hasard, comme l'ont soutenu ses imilateurs, plutôt par intuition, Auer a trouvé la combinaison merveilleuse qui a, comme on sait, permis au gaz de lutter encore contre sa rivale, l'électricité. Cette dernière semble, en ce moment même, vouloir s'emparer des progrès faits de ce côté et, bien que le chaussage des oxydes par l'électricité dans la lampe de Nernst présente des dissicultés considérables, il est très possible qu'elles puissent être résolues un jour.

Bien des théories ont été imaginées pour expliquer les phénomènes bizarres que l'on a rencontrés dans cette voie, et il peut sembler présomptueux de s'occuper de cette question si l'on pense que, depuis 1885, tant d'autres personnes l'ont déjà travaillée.

^{(&#}x27;) Spectre d'une lampe à incandescence (Physical Review, 1891

Cependant, aucune des théories proposées ne me satisfaisait complètement; toutes ces théories ont pour but d'expliquer le fait suivant, qui semble avoir été insoupçonné par Auer lui-même :

Le mélange de deux oxyden n'éclairant pas séparément peut, si les proportions sont convenables, fournir une lu-

mière magnifique.

C'est à ce sujet qu'on a d'ailleurs inventé le mot luminescence, qui caractérise le genre d'incandescence particulier aux oxydes.

Mais les mots n'expliquent rien; ils ne servent, le plus

souvent, qu'à masquer notre ignorance.

Les deux oxydes employés le plus généralement sont ceux de thorium et de cérium. Ce dernier, qui, mis sous forme de manchons, n'éclaire pas du tout, ajouté à la dose de 1,3 pour 100 à l'oxyde de thorium, dont le pouvoir éclairant est lui-même extrêmement faible, fournit la lumière bien connue que nous admirons journellement.

Ces proportions doivent être très rigoureusement obser-

vées si l'on veut obtenir un bon résultat.

Berzelius, qui avait déjà, au commencement du xixesiècle, observé la vive incandescence de certains oxydes dans la flamme, l'expliquait par une élévation de température due au retrait de la substance.

M. Saint-John (1) attribue la grande intensité lumineuse produite par ces corps à un pouvoir émissif particulièrement élevé dans la région lumineuse et à la haute température à laquelle sont soumis les oxydes sous la forme très divisée qu'on leur donne.

M. Vivian Lewes (2) semble revenir à l'hypothèse de Berzélius, mais sans la préciser davantage. Le D' West-

⁽¹⁾ Wied. Ann., t. LVI, 1895.

⁽²⁾ P TRUCEOT, L'eclairage à incandescence, 1839, p. 28 Carré et Naud.

phal est plus explicite (1); après avoir remarqué que les deux oxydes employés ont des tendances opposées (acidé pour la thorine, et basique pour la cérite), l'anteur pense qu'il peut y avoir combinaison lente à haute température? Cepeudant l'oxyde d'yttrium à tendances basiques ne peut remplacer la cérite (2). D'après le D' Killing, le phénomène serait dû a une action catalytique de certains oxydes qui seraient particulierement aptes à transmettre l'oxygène par des reductions et oxydations successives.

Ce qui tendrait à donner quelque créance à cette théorie, c'est que le platine métallique et très divisé qui reste dans le manchon, quand on ajoute un sel de ce métal a la solution de nitrate de thorium, peut remplacer le cérium. La plupart des métaux sont cependant dans ce cas, bien qu'on ne leur connaisse aucune propriété catalytique spéciale.

M. Wyrouboff (3) se range à la théorie des oxydations et réductions successives.

Cependant, si dans ces conditions l'oxydation était augmentée, les produits de la combustion s'échappant l'un bec Auer devraient être moins réducteurs que ceux protenant d'un bec Bengel; et M. Geelmuyden, qui a analyse dans ce but les produits de la combustion des deux becs, a rencontré du méthane et de l'oxyde de carbone dans les gaz chauds s'échappant d'un bec incandescent, et n'a trouve au contraire que de l'acide carbonique et de la vapeur d'ean a la sortie d'un brûleur Bengel.

Dans le Zeitschrift fur Beleucht (1897), M. Wilhelm Krebs donne une théorie physique inacceptable de ces

⁽¹⁾ Journ fur Gasbeleuch, 1895.

^(*) Dr Killing, Journ. fur Gasbeleuch, 1895

⁽¹⁾ P. Tatenor, Leclanage a incandescence, p. 30.

phénomènes. Enfin, plus récemment, M. Bunte (1) a fait quelques expériences sur le sujet; nous y reviendrons plus loin; elles tendent à confirmer les propriétés catalytiques de ces oxydes.

Pour terminer cette longue, mais encore incomplète énumération des recherches faites dans cette voie, il faut dire que MM. Le Chatelier et Boudouard (2), après avoir mesuré le rayonnement lumineux pour quelques longueurs d'onde (sélectées au moyen de verres colorés), semblent d'avis que le rayonnement de ces oxydes est beaucoup moins régulier que celui du platine et du charbon. Ces corps seraient caractérisés par un rayonnement tres faible dans la région chaude du spectre; le pouvoir émissif serait au contraire plus grand dans la partie lumineuse, ce qui expliquerait sans autre hypothèse le bon rendement optique de ces corps employés comme radiateurs. Ceci est très admissible, d'autant plus qu'on a déjà des exemples de faits de ce genre : l'erbine en est un exemple classique. Cependant, je rappelle que les mesures spectrophotométriques faites sur des manchons d'oxydes purs ne m'ont pas montré de bandes.

MM. Nichols et Snow (3) ont cependant démontré que le rayonnement de l'oxyde de zinc est tout à fait anormal; mais, pour se prononcer au sujet des oxydes employés à l'éclairage, il serait nécessaire de faire des mesures spectrométriques très précises à une température bien constante et aussi voisine que possible de celle que les oxydes ont dans les brûleurs industriels. M. R. Saint-John a fait à ce point de vue une étude assez approfondie des terres

⁽⁾ Les progres recents de l'eclaurage par les flammes (Revue génerale des Sciences, t. IX, 1898, p. 456).

⁽²⁾ Mesure des temperatures elevées, 1900, p. 157 Carré et Naud, éditeurs.

⁽³⁾ Philosophical Magazine, t. XXXIII, 1892, p. 19.

rares (1). Après avoir constaté au phosphoroscope que ces oxydes ne sont ni phosphorescents ni fluorescents à chaud et à froid, et que les rayons cathodiques ne leur donnent qu'une faible lueur, il constate que, chauffés par le bec Bunsen, ils fournissent un spectre continu avec des maxima très peu accentués qui correspondent généralement aux spectres de lignes de ces corps. Sa conclusion est que les oxydes des terres rares donnent un rayonnement dû à la simple incandescence.

II. Il m'a semblé que, pour pouvoir formuler une théorie plausible de l'éclairage à incandescence par le gaz, il était nécessaire d'étudier avec soin comment se comportent dans la flamme un certain nombre d'oxydes, tant au point de vue du rayonnement calorifique que lumineux.

Les oxydes présentent en effet des propriétés qu'on ne retrouve pas dans la plupart des corps simples étudiés jusqu'ici à ce point de vue.

Le charbon et le platine, qui ont servi à ces recherches la plupart du temps, ne présentent pas la porosité extraordinaire qu'on retrouve dans les meilleurs mélanges radiateurs employés pour l'éclairage. De plus, introduits dans une flamme, le charbon et le platine restent identiques à eux-mêmes : la surface radiante ne varie pas de constitution chimique, ce que l'on ne peut affirmer pour les oxydes, dont la plupart présentent déjà à froid des degrés d'oxydation bien différents.

Cette question paraît a priori assez compliquée, et il est nécessaire de l'étudier de près, si l'on veut pouvoir titer de cette étude des conclusions présentant quelque netteté.

J'ai divisé ce travail en plusieurs Chapities; dans le premier, j'ai déterminé le rayonnement calorifique total de corps suivants en fonction de la température :

⁽¹⁾ Wied. Ann., t. VI, 1895, p. 443.

- u° Une enceinte fermée construite au moyen d'un corps noir réfractaire;
- 2° La matière noire spéciale employée pour constituer l'enceinte précédente;
 - 3º Le charbon de cornue;
 - 4º L'oxyde de chrome;
 - 5º Le platine;
 - 6º La chaux;
 - 7º La magnésie;
 - 8º L'oxyde de zirconium;
 - 9º L'oxyde de lanthane;
 - 10º L'oxyde de thorium;
 - 11º L'oxyde de cérium;
 - 12º Le mélange Auer.

Dans le deuxième Chapitre, j'ai déterminé le rayonnement lumineux des mêmes matières pour une longueur d'onde unique, choisie au milieu du spectre lumineux et représentant sensiblement la loi du rayonnement pour la région étroite du spectre d'émission total d'un corps, pour laquelle notre œil est sensible.

Ces deux premières séries de mesures m'ont permis de dresser dans le troisième Chapitre des Tableaux donnant la valeur du rendement lumineux de ces dissérentes matières à chaque température et jusqu'à 1700° pour quelques-unes d'entre elles.

Dans le quatrième Chapitre, mes expériences ont porté sur les substances employées industriellement, mises sous forme de manchons, et par conséquent dans des conditions tout à fait identiques à celles de la pratique.

Ces dernières expériences m'ont permis d'exposer une théorie très simple du fonctionnement des manchons d'oxydes.

Dans le dernier Chapitre, j'expose le résumé de mon travail et les conclusions qui en découlent.

Je termine par un Chapitre consacré à la description

d'un appareil destiné à la mesure exacte des plus hautes températures industrielles; j'y ai été amené par l'étude calorifique du rayonnement des corps portés à haute température.

Ce travail a été fait à l'École de Physique et de Chimie, dans le laboratoire de M. Baille, qui, après avoir été mon Maître, m'a maintes fois pris comme collaborateur dans ses travaux; c'est un devoir bien doux pour moi de mi témoigner ici toute ma reconnaissance pour l'esprit de méthode qu'il a su développer en moi, et aussi pour le goût très vif qu'il m'a communiqué pour la Physique.

Je dois également remercier mon Directeur, M. Ch. Lauth, qui a bien voulu s'intéresser à ce travail et m'a autorisé a faire construire les appareils qui ont servi dans mes expériences.

l'adresse aussi à M. Cornu l'expression de ma bien vive reconnaissance pour la mamière si affectueuse avec laquelle il m'a toujours accueilli et pour les conseils, empreints du haut esprit scientifique que l'ou sait, qu'il m'a si généreusement prodigués.

Ensin, je suis heureux de dire ici tout ce que je dois à mon collègue et ami, M. E. Grassot, qui n'a cessé, pendant les quelques années qu'a duré ce travail, de m'aider dans mes expériences avec un dévouement qui ne s'est jamais démenti.

CHAPITRE L.

Mesure du rayonnement calorifique total.

CHAUFFAGE DE LA MATIÈRE.

Il n'est, dans ces recherches, qu'un seul procédé correcte de chauffage : c'est l'emploi d'une flamme transparente s aucun des autres moyens proposés et même employés reremplit les conditions désirées, qui sont : 1° l'obtentions d'une température sonsiblement uniforme et facile à mesurer de la masse du corps; 2º l'absence de radiations étrangères à celles fournies par la matière en expérience.

On a proposé quelquesois l'emploi d'une lame de platine chaussée par le courant, et sur laquelle seraient déposées les matières à étudier. Il est bien certain que, dans ces conditions, la température de la substance pourra être très inférieure à celle de la lame de platine; tout dépendra en esset de la conductibilité du corps chaussée et de son pouvoir émissif. On a même remarqué que, dans ces conditions, des oxydes métalliques déposés sur une lame mince de platine chaussée par le courant la refroidissaient assez pour qu'à l'envers elle paraisse noire dans la région correspondante à celle de l'oxyde. Le contraire aurait lieu si le pouvoir émissif de la substance était plus petit que celui du platine.

Certains auteurs ont employé un four pour porter à haute température le corps à étudier. Dans ces conditions, la mesure de la température devient très commode et très sûre, mais le rayonnement est identique pour tous les corps, d'après les lois bien connues de Prévost et de Kirchhoff. Aussi la conclusion de M. Bunte (1), que le rayonnement des oxydes des terres rares est le même que celui du charbon à une même température, est-elle tout à fait erronée.

La méthode de chaussage par les gaz chauds de la slamme présente elle-même de nombreux inconvénients, dont le principal est le manque d'unisormité de la température. On sait, en esset, que l'élévation de la température d'un corps soumis à l'action d'une slamme est due à la convection des molécules gazeuses: or la slamme présente un certain nombre de zones dans lesquelles la température est très dissérente, et cela pour des régions très voisines.

⁽¹⁾ Revue génerale des Sciences, t. IX, 1898, p. 456.

Dans la flamme d'un bec Buusen, le centre renfermant un excès de gaz n'est pas en combustion, le mélange n'étant pas explosif. Entre le cœur de la flamme et l'air extérieur, on trouve des mélanges de plus en plus riches en oxygène. La combustion commence à un endroit nettement défini qui délimite le cône bleu central.

Dans un chalumeau à air ou à oxygène, les gaz réducteurs forment une sorte de tube compris entre le jet d'air axial et l'air extérieur.

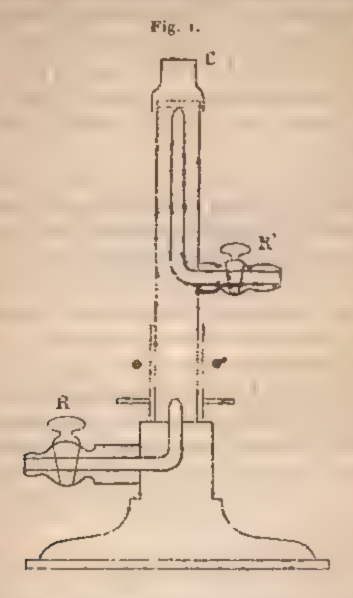
La température d'une flamme est beaucoup plus élevée qu'on ne le croit généralement. L'estimation de cette température ne peut guère se faire physiquement qu'en passant par un corps solide introduit dans la flamme; or la température de ce corps, le plus souvent constitué par des fils peu fusibles formant un couple thermo-électrique, est toujours notablement inférieure à celle du gaz luimême. En effet, le corps solide perd de la chaleur de deux façons : 1° par conductibilité; 2° par rayonnement.

La première cause de refroidissement est évitée en prenant des fils de plus en plus fins; quant à la seconde, on n'en dispose pas, et la correction de ce fait est assez disticile à faire, les pouvoirs émissifs étant mal connut aux températures élevées.

L'une des causes qui interviennent le plus pour saire varier la température d'un solide chaussé par une slamme est la vitesse des molécules gazeuses. L'apport de chaleur par convection du gaz au solide augmente, on le conçoit, avec le nombre de molécules qui viennent frapper la surface par unité de temps; ceci explique sacilement pourquoi un sil sin de platine sond à son extrémité dans la flamme d'un bunsen, mais que la fusion s'arrête dès qu'il s'y est sormé une petite boule. Cette perle diminue en esset la vitesse du gaz dans la région où elle se trouve, et, l'apport de chaleur diminuant, la fusion s'arrête.

J'ai employé pour toutes ces expériences le chalument

vertical de Berzélius (fig. t); c'est un simple bec Bunsen qui porte, en plus de son robinet R d'arrivée du gaz et de la virole commandant les entrées d'air O et O',



un second robinet R' permettant de lancer dans l'axe de la flamme un jet d'oxygène. Un bec C en cuivre rouge surmonte l'appareil. On peut, avec ce chalumeau très simple, réaliser des flammes très diverses comme température et constitution, en réglant convenablement les robinets R et R' et les entrées d'air.

Les corps à étudier ont tous été mis sous la forme de cylindres ayant environ 25^{mb} de longueur sur 8^{mm} de diamètre.

Pour confectionner ces petits cylindres, l'oxyde ou le

carbonate du métal est malaxé longtemps dans un mortier avec très peu d'eau, de manière à être amené à l'état de pâte presque sèche. On introduit ensuite la matière dans un tube de laiton de 10^{mm} de diamètre intérieur, où on la comprime fortement au moyen d'un cylindre pleis de laiton formant piston. Le tube est appuyé par son extrémité sur plusieurs doubles de papier à filtre, et, grâce à la compression, une certaine quantité d'eau est déjà éliminée.

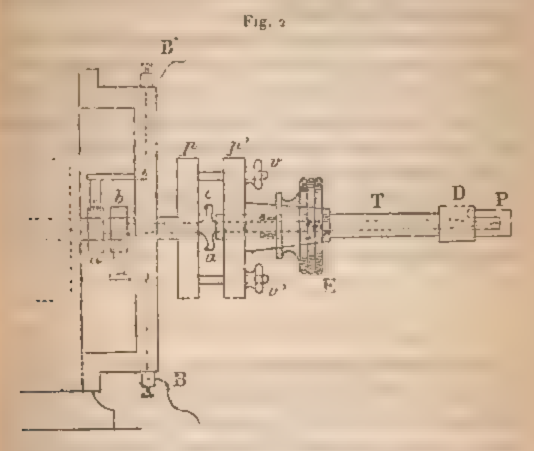
Après dessiccation spontanée, ces petits cylindres sont chauffés à l'étuve jusque vers 120° ou 150°, puis portés au four Perrot, où on les amène très lentement jusqu'à la plus haute température réalisable avec ce mode de chauffage.

Après refroidissement, on constate un retrait qui pent être assez grand et qui force à employer un moule de dimensions notablement plus grandes que celles que doit garder la matière. Les perles ainsi préparées sont en général devenues assez dures; on y perce un trou axial de 2mm,5 de diamètre pour y loger le couple thermo-électrique de Le Chatelier, dont je me suis servi pout mesurer la température; ce trou s'arrête à 2mm ou 3mm du bout de la perle.

Afin d'obtenir une température aussi régulière que possible, la perle est disposée de façon à pouvoir tourner autour de son axe au moyen d'un moteur électrique.

Pour cela, elle est fixée à l'extrémité d'une sorte de tuyau de pipe T en porcelaine (fig. 2) qui est percé de deux trous dans le sens de la longueur, pour livrer passage aux fils du couple. On se sert, pour la tenir, d'un tube en platine D portant un grand nombre de fentes à ses deux extrémités; grâce à l'élasticité ainsi obtenue, le fixage ne présente aucune difficulté.

L'autre extrémité de la tige de porcelaine est serrée at moyen de l'écrou E dans un tube conique extérieurement et qui est taraudé; ce tube est solidaire d'un plateau p' percé de trois trous pour livrer passage aux trois vis de réglage e, v' et e'' (cette dernière n'est pas visible sur la figure). Ces vis sont fixées au plateau p faisant corps avec



l'ave du moteur. De cette manière, on obtient facilement le centrage du tube de porcelaine T et de la perle.

Pour installer l'appareil, on met le mandrin porte-tube en place, puis on soude les extrémités des sils du couple en c et en d aux extrémités de deux gros sils de cuivre qui passent au travers de l'axe du moteur qui est soré. Ces sils sont reliés à deux bagues a et b qui mettent ainsi le couple en communication avec un galvanomètre Deprez-d'Arsonval, au moyen des deux bornes B, B'. Le collecteur du moteur occupe l'autre côté de l'axe. Grâce à cette disposition, la température de la perle est très régulière; la vitesse du moteur n'a besoin d'être que de 250 à 300 tours par minute. Cependant, malgré toutes ces précautions, il est difficile d'admettre que la tempé-

rature indiquée par le couple, qui est la température moyenne de la perle, soit celle de la surface. Je dirai plus loin comment j'ai pu évaluer cette erreur systématique qui est due à l'action refroidissante des bouts, dont un au moins ne peut être chauffé.

Le galvanomètre employé n'a rien de particulier: ilest à faible résistance, car on n'a pas à craindre ici les erreurs provenant du chauffage d'une longueur variable du couple. Une résistance de 50 ohms en maillechort rend négligeables les variations de résistance du circuit avec la température de la pièce.

Je ne dirai rien de la graduation de l'excellent couple de M. Le Chatelier, qui est devenue une opération courante, nième dans l'industrie.

MESURE DU RAYONNEMENT TOTAL.

Les méthodes pour mesurer le rayonnement calorisque se sont considérablement développées durant ces dernières années. Le bolomètre (') a, surtout à l'étranger, remplacé presque partout la pile thermo-électrique de Melloni; cependant, sous la forme du micro-radiomètre, la pile thermo est devenue entre les mains de M. V. Boys (2) un instrument qui ne le cède en rien au bolomètre.

Plus récemment, le radiomètre de Crookes (3) a été transformé en un instrument des plus délicats pour la mesure de la chaleur rayonnante.

Je n'ai donc eu que l'embarras du choix quand il s'est

^{(*,} LANGLEY, American Journal of Science, 1881, 1883, 1886 et 1888. - Snow, Physical Review, 1893.

⁽¹⁾ Proceedings of the Royal Society, 24 février 1887, et Société pour l'encouragement des Arts, Manufactures et Commerce, 15 mat et 18, 8 et 15 avril 1889.

⁽³⁾ Nichols, Physical Review, 1897.

agi de mesurer le rayonnement calorifique des corps que je me proposais d'étudier.

En France, le bolomètre n'a jamais été beaucoup employé; voici, je crois, les raisons qui lui font préférer la pile thermo-électrique, difficultés de construction à part : la variation de résistance d'un métal pur avec la température est relativement faible, 0,4 pour 100 par degré environ. Pour que la variation de résistance qui résulte des échaullements que l'on a à mesurer devienne visible, il faut faire passer par les fils ou lames qui constituent le bolomètre un courant relativement très intense (d'ampère environ dans une lame de platine de 0^{mm}, 1 de largeur sur 0^{mm}, 003 d'épaisseur, soit 80 à 90 ampères par millimètre carré); il en résulte un échauffement de 4 à 5 degrés, d'après Langley luimème.

Or, il paraît bien difficile, dans ces conditions, de pouvoir mesurer le (00000 de degré, c'est-à-dire une variation de température du fil qui semble infiniment petite vis-à-vis de celle que lui donne le courant de mesure. Il doit être particulièrement délicat de se mettre à l'abri de la convection due aux remous qui se produisent inévitablement autour du fil chaussé.

L'emploi du bolomètre conduit à cette alternative : ou employer de faibles courants, et l'on n'a pas de sensibilité, ou employer des courants plus intenses, et les causes d'erreur apparaissent rapidement, car la déviation est proportionnelle à l'intensité, et il est probable que les effets perturbateurs croissent plus rapidement que la simple puissance de cette intensité, car la chaleur que doit dissiper le fil du bolomètre croît comme le carré.

L'emploi du radiomètre de Crookes présente d'autres inconvénients : l'appareil doit être fixe et ne peut être, par conséquent, pointé sur le corps chaud. D'autre part, la sensibilité varie rapidement avec le degré du vide,

qu'il faut continuellement contrôler et ramener à sa valeur normale. Enfin, les déviations ne sont pas proportionnelles, ce qui est particulièrement ennuyeux dans le cas de l'étude du rayonnement, qui croît si rapidement avec la température.

Dans l'exposé de son micro-radiomètre, M. V. Boys émet des idées très exactes sur les causes d'infériorité de l'ancienne pile thermo-électrique, mais cet instrument à de grandes qualités, qui tésultent surtout de sa simplicité.

Il vaut certainement mieux enregistrer de faibles déviations dont on est bien sût, que d'avoir une sensibilité apparente très grande. La pile thermo présente cet avantage énoime de ne rien emprunter à l'extérieur; il et résulte une constance dans les indications, qu'il me paraît difficile d'attendre d'un autre instrument.

Néanmoins, dans sa forme ancienne, la pîle thermone semble pouvoir donner que des résultats médiocres; en effet, il ne faut pas oublier que la quantité de cha eur transmise par rayonnement est généralement très faible; on a donc le plus grand intérêt à diminuer le plus possible la masse du corps thermométrique, pour que celui-ci prenne rapidement sa température d'équilibre.

Ces conditions, très mal remplies dans la pile cubique de Melloni, ont oblige a l'emploi de méthodes balistiques ou, à plus exactement parler, de méthodes où le courant thermo-électrique produit était envoyé pendant un temps constant dans le galvanomètre, si l'on admet que les oscilations de celui-ci sont isochrones.

Ces considérations rapides sur le sujet m'ont con-

1º A choisir comme appareil de mesure la pile thermoélectrique;

2º A perfectionner sa construction et les méthodes electriques employées pour mesurer le courant qu'elles produit.

Les qualités qu'on réclame de deux substances aptes à constituer un couple thermo-électrique sont :

- 1º Un grand pouvoir thermo-électrique aux températures ordinaires;
 - 2" Une faible conductibilité calorifique;
- 3° Une grande conductibilité électrique. (Ces deux dernières qualités sont le plus généralement incompatibles, et, si même on admet que la conductibilité calorifique est proportionnelle à la conductibilité electrique, la seule considération du pouvoir thermo-électrique suffit à fixer le choix des deux corps.)

A ces qualités théoriques, je me permettrai d'en joindre une autre d'un ordre plus pratique : c'est l'aptitude des corps à se travailler facilement sous forme de fils ou de lames très minces; à ce point de vue, les métaux et les alliages sont particulièrement à recommander.

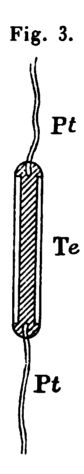
Voici les résultats de quelques mesures personnelles sur des corps divers, faites en vue de déterminer leur pouvoir thermo-électrique et leur variation de résistance avec la température.

				Variation
		Resis	tance	pour ree
		spéci	fraue.	par legre.
Force électromotrice en mici	rovolts	*Ohi		+ diminie
avec le fer.		millin	ietres.	- augmente.
		(a)	0	0
Pyrotine	21	0,43	à 20	
	,			
Tellure	400	0,012	a 20	+ 0,00524
tenute	100 }	0,0137	à 45	11. 0,00321
	,			,
Galéne	+ 105 }	18,9	à 20	- 0,0003
Out of the control of	120	18,7	a 61	1,0003
		0 60	à 21	i
Magnétito	50 }	0,49		- 0,0032
272.0	1	0,55	a {f	
		0,72	à 21	
Pyrite	→ 70 {	, -		0,0029
-	1	0,63	a 71)
		2,88	à 15,5	1
C. Ifone de Consultatel	125			1
Sulfure de Cu artificiel	133 }	2,80	à 23	- 0,009
	1	2,85	a 12)
Constantan.	10	,		
Bismuth	+ 70			
Antimoine.	- 70			

Ann. de Chim, et de Phys., 7 serie, t. XXVII (Decembre 1902.) 29

C'est la facilité de construction d'un couple de faible masse qui m'a surtout guidé dans mon choix.

Le tellure fondu dans un tube capillaire très mince peut servir à la construction d'un tel couple; il avait attiré d'abord mon attention. La soudure se sait sacilement,



et cela d'une façon autogène, en ensonçant dans l'extrémité du tube de verre plein de tellure, qui a o^{mm}, 15 de diamètre environ (fig. 3), un fil fin de platine rougi d'un diamètre de o^{mm}, 05.

Néanmoins, l'expérience m'a montré que cette pile, cependant très petite, avait encore une trop grande inertie. Sa résistance est très grande (environ 200 ohms), et il m'a semblé que la constance de ses indications laissait à désirer. Elle présente également des traces très nettes de polarisation facilement observable en la fermant sur des résistances de plus en plus faibles.

Parmi les divers échantillons de tellure que j'ai étudiés, j'en ai observé un qui ne donnait que 53 microvolts par degré, soit 7,5 sois moins que l'échantillon mentionné dans le Tableau précédent. Je pense que des traces d'impuretés doivent modifier dans des proportions considérables les propriétés thermo-électriques de ce corps.

Mon choix s'est définitivement fixé sur le couple constantan-fee, d'ailleurs très employé maintenant dans une foule de recherches physiques.

La proportionnalité est très bonue dans des limites de température assez étendues, comme on peut en juger par les mesures suivantes :

Difference de température	Force
entre les deux soudures,	électromotrice
l'une restant à 20°.	par degré.
5°	. 0,0000385
10	. 390
15	. 395
20	. 400
25,	. 407
30	411
35	. 416

Ce couple suit bien la loi $E-at + bt^2$, dans laquelle a=0,0000380 et b-0,000000103.

Les plus grandes différences de température que nous ayons obtenues dans la mesure du rayonnement n'ont pas dépassé 17° entre la soudure froide et la soudure chaude, soit une erreur systématique inférieure à 4 pour 100. Il serait possible de faire une correction à cet égard, si d'autres causes d'erreur dont on n'est pas maître ne venaient rendre cette correction illusoire. Je reviendrai plus loin sur ce point.

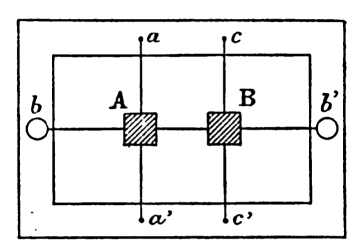
ÉTUDE DE LA MEILLEURE DISPOSITION A DONNER A LA PILE.

Dans un cadre de bois rectangulaire, je disposai un couple constantan-fer constitué par un sil de ser soudé à deux sils de constantan aboutissant aux bornes bb' (fig. 4).

Pour augmenter la surface absorbante des soudures sans augmenter dans le même rapport les pertes par conductibilité, j'avais soudé sur les points de jouction des fils deux lames carrées d'argent A et B, noircies sur une face et polies de l'autre; deux fils de soie aa' et cc' donnaient de la rigidité au système. Les fils du couple avaient o^{mm}, 15 de diamètre et 10^{mm} de longueur, et les plaques d'argent 5^{mm} de côté.

Je sus étonné de la faiblesse de la déviation obtenue en

Fig. 4.



disposant cet appareil (une des soudures masquée) devant une source rayonnante qui était un bec Bengel.

Une expérience antérieure, faite au moyen d'un thermomètre dont la boule était noircie du côté tourné vers le bec Bengel, m'avait donné, à la même distance de 1^m, une élévation limite de 0°, 45 au bout de 1 heure. J'aurais dû obtenir ici une déviation de 100^{mm} sur le galvanomètre, et je n'obtenais que 9^{mm}.

Les pertes par conductibilité des sils pouvant seules être mises en cause, je construisis une nouvelle pile avec les mêmes sils, mais en prenant une longueur de 20^{cm} au lieu de 1^{cm}, et en employant des plaques métalliques de 1^{dm²}.

La déviation sut de 97^{mm}.

On ne comprend pas, après cette expérience, comment la pile massive de Melloni, qui est en court-circuit calorifique, s'il est permis de s'exprimer ainsi, peut fournir des indications quelconques.

J'ai mesuré comparativement la force thermo-électrique utile d'une pile linéaire de Melloni et d'une pile fer-constantan, du modèle indiqué précédemment (fig. 4), et dans laquelle j'avais pris des fils ayant seulement omm, ob de diamètre.

Pile fer-constantan à 50° d'un bec Bengel. 18 " de déviation. Pile Melloni " " 27 " "

La surface des soudures de la pile de Melloni est de 40^{mm³}; celle de la plaquette formant soudure dans la pile fer-constantan, 16^{mm}.

A égalité de surface, la pile de Melloni n'aurait donné que 11 mm, de sorte que la force électromotrice utile de chaque couple, qui devrait être près de quatre fois plus grande que celle du couple fer-constantan, est en réalité huit fois moindre. Les deux piles avaient une résistance électrique à peu près égale. Ce résultat est dû à la forme défectueuse des éléments Melloni; l'avantage en faveur de la pile thermo sous la nouvelle forme s'exagère encore, si l'on emploie des fils beaucoup plus fins de l'ordre du demi-centième de millimètre, comme ceux qui m'ont servi à la confection de la pile que j'ai employée pendant tout ce travail (1)

() il y a une autre perte qui est loin d'être négligeable, et qui prend son origine dans la convection de l'air autour de la soudure échaussee.

Calculons, en effet, la temperature que prendratt cette soudure soumise au rayonnement d'un corps à 1000° absolus, dont la chaleur serait concentire par une lembile de 3ºº de foyer et 1ºº de diametre, comme celle qui m'a servi dans mes expériences

Supposons que ce corps soit supporté par des fils completement isolants de la chaleur, dans, une enceante vide d'air, de température Te égale à 300° absolus.

Quand l'equilibre sera établi, on aura, d'après la loi de Stéfan .

$$s(\mathrm{T}^i-t^i)=\mathrm{S}_\lambda t^i-\mathrm{T}_\delta^\lambda).$$

s et 5 étant les surfaces respectives de la lentille, qui est la source d'émission, et de l'enceinte.

On en tire

$$t = \sqrt{\frac{s}{s} \times 1000^{\circ} + S \times 300^{\circ}},$$

$$s = 0^{\circ n}, 78, \qquad t = 349^{\circ} \text{ absolus},$$

$$S = 11^{1000} \quad \text{ct} \quad t \text{ vulgate} \quad 70^{\circ}.$$

Nous verrons plus loin qu'un corps noir parfait (un four électrique)

EMPLOY D'UNE LENTILLE DE COMENTRATION. - DESCRIPTION DE LA LUNETTE PYROMETRIQUE.

L'emploi d'une lentille destinée à concentrer sur le corps thermométrique une grande quantité de chaleur présente un grand nombre d'avantages, mais son emplos soulève quelques objections dont je parlerai plus loin.

A l'absorption près, on multiplie la sensibilité par le rapport de l'angle solide sons lequel la soudure voit la lentille à celui sous-tendu par le corps rayonnant. (Cela n'est vrai cependant que si l'image du corps couvre complètement la soudure.)

D'autre part, l'appareil ainsi disposé peut prendre la forme d'une lunette dont la lentille de concentration devient l'objectif et la pile thermo à sils sins le réticule. On peut ainsi obtenir un bon pointé et déterminer l'éclat calorifique du corps chand au hen de mesurer son rayonnement moyen.

Mais aussi, la présence de la lentille occasionne une absorption qui s'exerce différemment sur les divers rayons, et il est nécessaire de déterminer la grandeur de l'erreur systématique ainsi commise.

J'ai choisi la fluorine comme matière réfringente pour la construction de l'objectif de ma lunette; ce corps a une résistance aux agents extérieurs que ne possède pas le sel gemme, et son absorption est indiquée comme étant très

donne, à 700°, 56° de déviation à mon galvanomètre. Ceci correspondrait à 2° d'elévation de temperature de la soudure avec la sensibilité em ployec. Or nous trouvens iei 76° pour un corps rayonnant à 727's. On rencontrera souvent, au cours de ce travail, des exemples qui montrent la grandeur de ces phénomenes de convection.

Remarquous encore que les deviations observées, avec un appareil thermom trique aiosi constitue, deviendraient rapidement proportions nelles à la température même du corps chaud, le terme T; devenant de plus en plus petit par rapp et à T'. On aurait donc interet a placer la soudure de la pile dans le v de.

faible. Je me suis donc appliqué à déterminer ce coefficient.

Détermination de l'absorption de la fluorine. — Il est très délicat de déterminer avec quelque précision l'ab sorption d'un corps pour la chaleur; il faudrait, pour être correct, mesurer cette absorption pour chacun des rayons infra-rouges, d'où la construction d'un appareil spectroscopique portant en lui-même les causes d'erreur qu'on se propose de mesurer. D'autre part, quel corps rayonnant faut-il choisir? A une température déterminée, chaque corps a un spectre d'émission bien caractérisé, et l'erreur, nous le savons par des expériences anciennes, sera d'autant plus grande sur la mesure du rayonnement total que le corps sera plus riche en rayons infra-rouges très absorbables généralement par les milieux transparents.

J'ai choisi le platine comme donnant un rayonnement moyen, et aussi parce qu'il est facile de le chauffer uniformément par le courant électrique.

Après bien des essais, et malgré l'emploi de galvano mètres très sensibles dont je parlerai plus loin, je reconnus que la pile thermo-électrique ne présentant pas le degré de précision nécessaire pour ces mesures, qui ne portent que sur des disférences.

Le corps absorbant que j'étudiais était une lame de fluorine tirée du même morceau que celui qui avait servi à faire l'objectif de ma lunette; cette lame avait une épaisseur de 1 mm représentant l'épaisseur moyenne de la lentille objective de la lunette. D'ailleurs, la majeure partie de la perte au passage dans une lame pour ces faibles épaisseurs réside dans la réflexion métallique des rayons de très grande longueur d'onde, ainsi que l'a démontré récemment Paschen.

Je me suis servi comme appareil de mesure de l'excellente disposition de V. Boys, d'une pile thermo montée directement sur un cadre de galvanomètre placé entre les pôles d'un fort aimant, et qu'il a désignée sons le nom de microradiomètre.

Le fil de suspension était un fil de cocon, et le couple directeur était produit par le léger magnétisme du constantan (alliage de cuivre et de nickel), qui s'orientait grâce aux dérivations magnetiques de l'aimant. Les deux soudures, représentées par les lames A et B d'argent (fig.5),



étaient noircies d'un côté au noir de sumée, et polies de l'autre. Ces deux lames étaient réunies, d'une part, par une lame mince horizontale de constantan et, de l'autre, par un sil de cuivre de omm, à de diamètre, placé dans le champ et qui avait une résistance égale à celle de la lame. Ce cadre de cuivre était plus long que les pièces polaires de l'aimant, de sorte qu'il était possible de saire varier le couple directeur en saisant monter on descendre l'équipage au moyen de la tige carrée de la tête de torsion de l'appareil; le constantan se trouve ainsi dans un champ directeur variable, le courant qui prend naissance dans le circuit mobile dans se champ magnétique, quand une des sou-

siures est échaufiée, donne une déviation qui mesure le rayonnement.

On peut rendre un tel appareil extrêmement sensible, mais le couple directeur du cocon subsiste alors seul avec tous ses ennuis. La sensibilité de l'appareil, quand p'ai fait mes mesures, était telle qu'une bougie à 1th donnait une déviation de 60^{mm} sur une échelle placée à 1th.

Il est de la plus grande importance, si l'on ne veut avoir un zéro flottant, de disposer les deux soudancs à une même hauteur horizontale; l'air se range, en effet, par couches d'égale densité et d'égale température sous la cloche de l'appareil, et, si l'on ne prend la précaution indiquée, un courant dû à cette cause traverse constanment le cadre.

Ce micro-radiomètre était mis à l'abri des courants d'air et des rayonnements parasites par un cylindre en zinc nickelé portant une fenètre à la hauteur des soudures. Une autre ouverture circulaire, munie d'une glace à faces parallèles, permettait d'effectuer les lectures par la méthode ordinaire de la réflexion, et tout l'intérieur de la cloche était peint au moyen d'un vernis noir mat.

Pour mesurer la température de la lame de platine que j'ai employée, je me suis servi d'une méthode que j'ai utilisée largement avec quelques variantes au cours de ce travail. Derrière la lame, je dispose un couple Le Chatelier préalablement étalonné et réuni à son galvanomètre. La soudure de ce couple est disposée au-dessus d'un de ces brûleurs munis d'un tône en tôle qui servent en spectroscopie. On peut alors, avec quelques précautions, obtenir une température du couple telle qu'il disparaisse complètement sur le fond constitué par la lame rougie par le courant. Cette méthode est très sensible : le mondre courant d'air ou la plus petite variation dans l'intensité du courant fait profiler en clair on en noir les fils du couple sur la lame. Ceci s'explique tres bien, si l'on se rap-

pelle que l'œil est beaucoup plus sensible aux différences de teintes qu'aux différences d'intensité; or, l'apparition des courtes longueurs d'onde augmente très vite avec la température. Le couple et la lame étant tous deux en platine, il est évident que la température indiquée par le couple représente précisément celle, inconnue, de la lame parcourue par le courant.

PROPORTIONNALITÉ DU MICRO-RADIOMÈTRE.

Avant de commencer ces mesures, je m'étais assuré de la proportionnalité de l'instrument. Pour cela, je saisais tomber sur l'une des soudures l'image d'un bec Bengel sournie par une lentille à œil-de-chat de M. Cornu. Voici les résultats obtenus:

Surface de la lentille.	Déviation.	Rapport $\frac{d}{s}$.
	Deviation.	3
m m =	mm	•
900	2 64	2,93
625	183	2,94
400	129	3,22
225	69	3,06
100	30	3,00
25	6	3,33
. 0	0	»

Si l'on écarte la troisième détermination, où un courant d'air a pu fausser la mesure, l'appareil présentant forcément une ouverture, la proportionnalité est suffisante dans les limites où je me proposais d'employer l'instrument.

Pour déterminer l'absorption pour 100 de la lame de fluorine, cette lame fut disposée d'une manière permanente devant une des soudures du micro-radiomètre; on s'était assuré au préalable que l'instrument ne déviait pas quand ses deux soudures étaient simultanément frappées par le rayonnement.

Un écran permettait de masquer ou de démasquer la soudure correspondant à la lame de fluorine. On avait

donc, lorsque cette soudure était masquée, le rayonnement total, quand elle était découverte, la déviation représentait l'absorption. Voici les résultats obtenus :

Watts				
dépenses	Température	Rayonnement		Absorption
dans la lame.	de la lame.	total.	Absorption.	pour 100.
	- 0			
11,8	55o	13,5	2	14,8
19-3	710	32,5	3,6	11,4
25,5	018	56,0	6,0	10,7
31,0	870	75,0	7,5	10,0
43,7	1000	136,0	13,0	9,55
54,4	1090	191,0	20,3	9,42
61,1	1130	252,0	23,7	9,40
71,2	1180	287,0	27,0	9,40

Il résulte de ces mesures qu'on peut admettre que l'absorption est proportionnelle au rayonnement total à partir de 900°, et ne fait que réduire de de environ la sensibilité de l'appareil. Ce n'est d'ailleurs que vers cette température que le rayonnement lumineux, que je me proposais de comparer au rayonnement total, devient mesurable avec certitude.

On peut remarquer dans ce Tableau l'insluence énorme de la convection sur les corps chauds : le rapport des watts au rayonnement total, qui devrait être constant, passe de 0,87 à la température de 550°, à 0,25 à celle de 1180°.

ÉTUDE DE LA LUNETTE.

Le rayonnement des solides augmente très vite avec la température. On peut admettre comme première approximation qu'il croît comme la quatrième puissance de la température absolue (loi de Stéfan). Il était donc nécessaire de disposer d'un moyen facile de réduction aux températures élevées qu'on se proposait d'atteindre. Deux moyens peuvent être employés : 1º l'introduction d'une résistance dans le circuit thermo-électrique de la lunette;

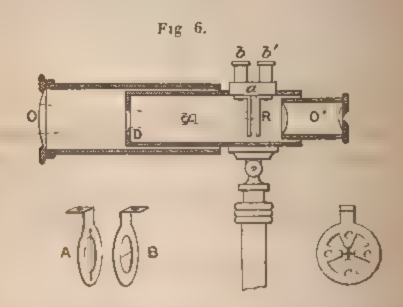
2º l'emploi de diaphragmes limitant la surface de l'objectif.

C'est à ce dernier moyen que j'ai eu recours, pour des raisons faciles à saisir. La lunette a été munie d'une rondelle pouvant tourner excentriquement devant son objectif et percée de trois ouvertures dont les surfaces sont entre elles dans les rapports 1, 10 et 100.

Malgré la grande ouverture de l'objectif, $\frac{f}{D}$ — 3,5 à pleine ouverture, j'ai trouvé une proportionnalité absolue des déviations galvanométriques aux surfaces des trois diaphragmes. Ceci dispense donc d'étudier la proportionnalité du galvanomètre.

DÉTAILS DE CONSTRUCTION DE LA LUNETTE.

La figure 6 donne une coupe de la lunette et montre les détails de construction du réticule. Sur deux disques de



laiton A et B percés d'un trou et portant une équerre permettant d'y fixer les prises de courant, sont tendus et soudes à leurs extrémités les deux fils (fer et constantan) constituant le couple.

Ces fils ont environ omm, oo3 de diamètre. Pour les obteuir, je fixe à l'extrémité d'un agitateur en verre, au moyen de mastic Golaz, un fil de omm, o5 du métal à amineir. Ce fil est immergé et continuellement agité dans une capsule contenant de l'acide azotique très dilué porté à l'ébullition. L'usure est très régulière. Quand le fil se coupe, on le retire vivement du liquide et on le lave à l'eau distillée; on peut facilement en trouver des morceaux ayant 25 mm à 30 mm de longueur.

On les fixe à 90° l'un de l'autre sur leur support au moyen d'une goutte de soudure et l'on monte les disques sur la pièce d'ivoire a, qui est fixée à la lunette. Ces disques sont très près l'un de l'autre, de sorte qu'il est facile, en exerçant une légère pression sur l'un des fils, de l'amener en contact avec l'autre.

On a préparé d'autre part une plaquette d'argent de 1^{mm} environ de côté et on l'a étamée. Cette plaquette est glissée entre les deux fils, le système reposant horizontalement par le fil inférieur sur un petit bouchon de liège.

Il suffit alors d'approcher de la plaquette étamée la tête rougie d'une épingle pour obtenir la soudure de l'ensemble des deux fils avec la plaquette. Cette plaquette n'a pas été

indiquée sur la figure 6.

Il est nécessaire de laver avec le plus grand soin les sils, pour éliminer tout le chlorure de zinc provenant de la soudure; on sèche à l'alcool et l'on recouvre d'un vernis léger à la gomme laque qui évite toute oxydation ultérieure. La moindre trace de rouille sussit à couper le sil de ser, accident qui m'est arrivé au début de ce travail.

La résistance du couple est relativement faible, ocha, 7; les deux moitiés de chaque sil sont en esset en quantité. C'est par la mesure de cette résistance que j'ai pu évaluer le diamètre des sils du couple; la résistance du constantan est de 47 microhms-centimètre. La mesure directe du diamètre de ces sils au microscope m'a donné le même ordre de grandeur.

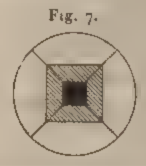
Pour terminer la construction de l'appareil, il suffit de noircir le côté de la sou lure exposé au rayonnement; il est délicat et dangereux de noircir directement cette sondure à la flamme. Je me suis servi, dans ce but, de vernis le ger à la gomme laque très chargé en noir de fumée.

INFLUENCE DE LA DISTANCE ET DES DIMENSIONS DE LA SOURCE SUR LES INDICATIONS DE LA LUNETTE.

Je dirai plus loin comment j'ai rendu indépendantes de la distance les indications de la lunette que j'ai fait construire pour des usages industriels. Dans l'appareil qui m'a servi dans ce travail, aucune précaution n'ayant été prise à ce sujet, je me suis astreint à placer la lunette à une distance constante (15cm) de la perle du corps en etude.

Un écran de liège recouvert de papier d'étain protege très bien l'instrument contre le rayonnement et permet de reprendre le zéro.

Il est assez difficile de se mettre à l'abri des causes d'erreur provenant des dimensions de la source. Si l'image de la perle couvre exactement la plaquette formant soudure, la déviation sera notablement inférieure à celle qu'on obtiendrait en prenant un corps rayonnant de plus



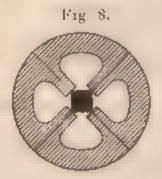
grande surface. En effet, malgré leur faible diamètre, les fils refroidissent par conductibilité la soudure. Dans le second cas, au contraire, plongés eux-mêmes dans la radiation, leur action refroidissante devient très faible.

Voici une expérience faite à ce sujet. La source rayonnante était constituée par la lentille à diaphragme variable de Cornu; cette lentille faisait sur le centre optique de l'objectif de la lunette l'image d'un bec Bengel. On peut, dans ces conditions, mettre au point avec la lunette la surface de la leuville de Corau, qui constitue une source rayonnaute d'éclat uniforme et de surface variable (fig. 7)

Voici les résultats numériques obtenus dans ces conditions :

Dragonale de l'œil-de-chat.	Déviation.	Différences.
0	0,8 2,8 6,7 10,9 17,6 28,6 26,6 27,6 28,1	0,8 2,0 3,9 4,2 6,7 5,0 4,0 1,0 0,5 1,3 1,2 0,5

Ainsi, bien longtemps après que la soudure est couverte, la déviation augmente et core. J'ai paré à cet inconvénient en disposant dans la lunette un diaphragme en croix



masquant les fils et ne laissant que la soudure à découvert (fig. 6 et 8).

Cet écran est en argent poli et ne s'échausse pas sensiblement sous l'influence du rayonnement. Il va sans dire que la déviation n'augmente plus dès que l'image de la perle déborde l'écran qui masque les sils.

Cette considération donne la valeur minima du diamêtre à donner à la perle.

CONSIDÉRATIONS SUR LES GALVANOMÈTRES.

Quoiqu'il m'ait été impossible d'employer pour mes mesures un galvanomètre à aimant suspendu, à cause de la présence, dans la salle où j'opérais, de câbles livrant passage à des courants intenses, j'ai fait quelques expériences sur ces appareils. Mais les essais ont porté principalement sur les galvanomètres genre Deprez-d'Arsonval.

J'ai reconnu rapidement qu'il me serait nécessaire d'étudier de près la question pour obtenir la sensibilité indispensable.

Si l'on se met dans les conditions du maximum de sensibilité (qui a lieu quand la résistance de la bobine est égale à celle de la ligne plus celle de la pile), on s'aperçoit que le courant n'est que de $\frac{o^{voit},00004}{2}$ ampères, soit 20 microampères par degré de différence de température entre les deux soudures de la pile.

Si l'on se fixe seulement une déviation de 20^{mm} par degré du corps thermométrique, il faut réaliser un galvanomètre n'ayant que 1 ohm de résistance et donnant 1^{mm} de déviation par micro-ampère.

Je sais que le galvanomètre employé par Langley dans ses recherches bolométriques donne 1 mm pour

oamp, 000 000 000 5,

que le galvanomètre genre Thomson employé par Snow pour l'étude du spectre infra-rouge des alcalis donne 1^{mm} pour 1,5 × 10⁻¹¹ amp.; mais ces instruments ont une résistance considérable; ce dernier a 140 ohms, et, pour y faire circuler un micro-ampère, il faudrait une force électromotrice 140 sois plus grande que dans notre cas (').

⁽¹⁾ Il me semblerait beaucoup plus logique, pour comparer entre eux divers galvanomètres, d'indiquer leur sensibilité par le nombre de microwatts nécessaire pour donner une déviation de 1^{mm} sur une échelle placée à 1^m.

C'est en étudiant cette question que j'ai pensé à faire les lectures sur un galvanomètre très amorti et à très faible couple de torsion, en mesurant la vitesse constante que prend l'index lumineux lorsque la pile est soumise au rayonnement (1).

Cette méthode est intéressante, car elle multiplie la sen-

sibilité de l'appareil par la durée de l'expérience.

J'ai démontré qu'on pouvait même faire une correction pour tenir compte du couple de torsion de la suspension, bien qu'elle sût constituée dans mon appareil par un sil d'argent de omm, ou et de 40° de long supportant une bobine carrée pesant 18, 2.

Cette bobine se déplaçait dans le champ puissant (1 000 unités) créé par un aimant pesant environ 8^{kg}. La bobine avait 10^{cm} de côté.

Je suis revenu depuis à la méthode ordinaire; elle a l'avantage de fournir des indications beaucoup plus rapides, et, comme il est extrêmement dissicile de maintenir rigoureusement constantes des températures voisines de 1700°, je n'aurais mesuré par l'autre méthode que le rayonnement moyen pendant la durée de l'expérience.

Une étude un peu serrée montre que les galvanomètres à cadre mobile peuvent être rendus aussi sensibles que les appareils genre Thomson; en esset, bien que la suspension ne puisse être aussi délicate, les forces en jeu sont bien plus grandes, étant donnée la puissance du champ dont on dispose. Cependant, il y a une limite qui provient de l'amortissement; placé dans les conditions théoriques du maximum, qui ont lieu quand la résistance de la bobine est égale à celle du circuit extérieur y compris la suspen-

^{(&#}x27;) Sur le maximum de sensibilite des galvanomètres à cadre mobile (Comptes rendus, 13 mars 1899). — Nouvelle methode galvanometrique (Ibid., 5 juin 1899).

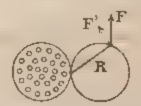
Ann. de Chim. et de Phys., 7° serie, t. XXVII. (Décembre 1902.) 30

sion, l'appareil n'est plus utilisable, à cause de la lenteur de ses indications (1).

L'amortissement croît comme le carré de l'intensité du champ; il dépend de la vitesse de variation du flux et, partant, de la forme de la bobine, et est proportionnel au carré de son nombre de tours. Il faut également faire entrer en ligne de compte le moment d'inertie de la bobine; le problème est en somme très compliqué.

J'ai cherché quelle devait être l'équation de la surface limitant l'enroulement de la bobine pour que le moment d'inertie soit minimum pour une sensibilité donnée; il suffit d'écrire que, pour un fil quelconque occupant cette surface (fig 19), le rapport de la force F' qui tend à le faire

Fig. 9.



tourner, à son moment d'inertie, est une quantité constante.

On trouve ainsi que les deux branches verticales de la bobine suspendue dans le champ doivent être deux cylindres tangents dont les deux génératrices en contact sont sur l'axe.

J'ai vu depuis cette forme de bobine indiquée par un auteur anglais, Mather (2).

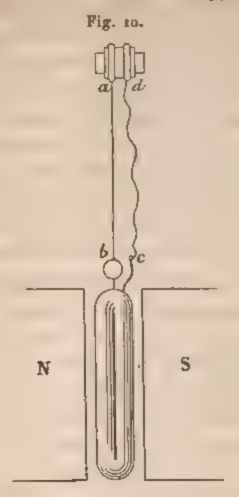
En tenant compte de toutes ces considérations, j'ai construit le galvanomètre suivant :

La bobine allongée et répondant à la condition du mi-

⁽¹⁾ Un autre phenomene qui tend à limiter également la sensibilité des galvanomètres à cadre mobile réside dans le magnétisme du cuivre indiqué par M. Lippmann, et qui tend à produire un champ directeur souvent plus grand que le couple de torsion de la suspension ellemème.

⁽²⁾ ARMAGNAT, Traité des mesures electriques, p. 93. Carré et Naud, éditeurs; 1898.

nimum de moment d'inertie (fig. 10) pèse 16,2 et porte 60 tours de fil de omm, 15; elle est supportée par un fil



d'argent ab de 0^{mm}, 02 de diamètre et de 5^{cm} de longueur. Le retour du courant se fait par un fil identique cd qui est flottant.

J'ai pris soin de disposer deux à deux les soudures ad et bc dans un même plan horizontal, pour éviter la naissance de forces thermo-électriques parasites (1).

Je crois que c'est là que réside la cause d'instabilité signalée par divers auteurs dans les galvanomètres à faible couple directeur.

La résistance de la suspension est 4,3 ohms, celle de la bobine 12 ohms. 1^{mm} représente 4 × 10⁻⁹ amp. sur une échelle placée à 2^m. Le fil d'argent a été recuit par le cou-

⁽¹⁾ Une différence de 1 degré entre les soudures du couple argenttaiton donne 40mm de déviation au spot de l'instrument.

rant électrique: il est incroyable de constater qu'un tel fil ne fond que sous une intensité de 2 ampères, cu qui représente environ 5000 ampères par millimètre carré comme densité de courant; ce fait montre l'influence énorme de la convection sur des fils aussi fins.

Si l'on adopte la définition de la sensibilité de M. P. Weiss (') [nombre de divisions, par micro-ampère, d'une échelle placée à 2^m pour une résistance de 1 ohm et un temps d'oscillation de 5 secondes (oscillation simple)], on trouve 300 pour mon galvanomètre, dont la durée de l'oscillation n'est que de 2 secondes. Pour le but qui m'intéresse, je dirai qu'une élévation de 1 degré du couple de la lunette donne 500^{mm} environ de l'échelle placée à 2^m.

Le galvanomètre est relié à la lunette par une ligne de quelques mètres ayant oo, 18. La résistance totale extérieure, y compris les fils de la suspension, est donc de 5 ohms. c'est-à-dire sensiblement moitié de celle de la bobine. Les déviations données par l'instrument ont été trouvées beaucoup trop grandes; j'ai dû insérer dans le circuit une résistance de 150 ohms. Ceci m'a permis d'éviter les causes d'erreur provenant de la variation de résistance du circuit avec la température. Cette résistance, qui réduit la sensibilité au de sa valeur environ, est en effet constituée par du maillechort.

Pour terminer cette description déjà longue, je dirai que la mesure de la température du corps étudié était prise au moyen du couple Le Chatelier, qui n'a jamais présenté de défaillances dans toutes ces mesures.

Instruit par mes expériences sur la conductibilité des fils, j'ai jugé utile de prendre des fils plus fins que ceux généralement employés pour construire les couples Le Chatelier, afin de m'approcher plus de la vérité dans

^() Journal de Physique, 3° serie, t. IV, 1895, p. 212, et James et Bouty, Cours de Physique de l'École Polytechnique (Supplément).

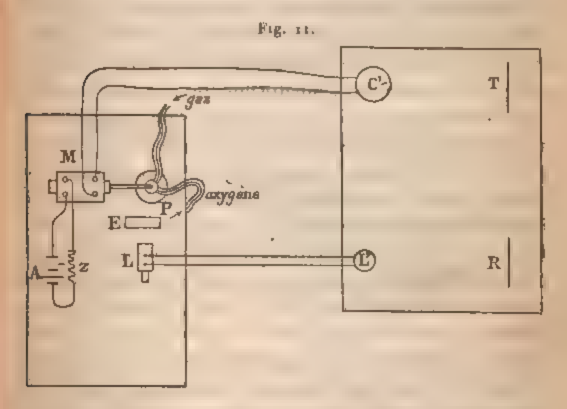
la mesure de la température de la perle. J'ai donc fait étirer à 0^{mm}, 2 le modèle des fils couramment employés.

La longueur totale du couple est de 20^{cm}; sur cette longueur, 2^{cm} environ sont chauffés. Il en résulte que la résistance varie très peu d'une expérience à l'autre.

J'ai diminué la sensibilité, qui était trop grande, au moyen d'une résistance de 43 ohms en maillechort, de manière à éviter les variations de résistance du circuit avec la température, et aussi pour pouvoir rogner le couple en cas d'accident sans fausser les mesures. La résistance totale de ce circuit était de 50 ohms environ, ligne comprise, dont 43 étaient constitués par un métal variant très peu avec la température.

CONDUITE D'UNE EXPÉRIENCE.

Le montage très simple de l'installation complète est donné par le schéma ci-dessous : Sur une première table (fig. 11) est installé le moteur électrique M, actionné



par quelques accumulateurs A et dont on règle la vitesse par un rhéostat z. Ce moteur fait tourner la perle aude l'oxygène provenant d'un sac en caoutchouc chargé de poids. Une tuyauterie permet de recharger ce sac même en expérience, au moyen d'une bouteille d'oxygène comprimé à 120 atmosphères. J'ai trouvé que ce vieux procédé est encore le meilleur pour avoir une pression bien constante.

La petite lunette, placée à une distance invariable du corpsrayonnant, en est protégée par un écran épais en liège E, recouvert de papier d'étain; elle est reliée à son galvanomètre L' sur l'échelle R duquel on lit le rayonnement. Le couple est relié également à son galvanomètre C', qui donne sur son échelle T la température de la perle. Ces deux galvanomètres sont disposés sur une table éloignée de quelques mètres de la première.

Lorsque l'observateur qui suit la marche de la température sur l'échelle T voit celle-ci devenir constante, il donne le signal de démasquer la lunette, ce qui est exécuté par la personne chargée de régler le chalumeau; quand le galvanomètre L' a atteint sa déviation, on effectue la lecture en s'assurant que la température est restée stationnaire, et l'on masque la lunette dont on reprend le zéro-

Quand la quantité de chaleur reçue dans la lunette est très considérable, la déviation semble moins bien déterminée; ceci est dû en partie à l'échaussement graduel de l'écran d'argent qui masque les sils du réticule, et aussi à des variations de température de la perle dues aux courants d'air, car, à haute température, le rayonnement varie très vite. On diminue beaucoup ces causes d'erreur en laissant la lunette démasquée pendant un temps constant (10-secondes) et en faisant une lecture du zéro après le même temps. On observe que l'appareil, pour des déviations de 400 mm à 500 mm, ne revient pas exactement au zéro; il s'arrête à 4 mm ou 5 mm. Ceci est dû, comme je l'ai déjà dit à l'échaussement de l'écran en croix de la lunette; mais

en tenant compte de ce déplacement du zéro, les lectures sont remarquablement concordantes et l'erreur reste inférieure a 1 pour 100.

J'ai essayé de munir le chalumeau d'une cheminée de tôle percée de quatre trons destinés à faire passer le tube

portant la perle et à observer le rayonnement.

Mais l'appareil devient beaucoup plus difficile à régler et l'on ne peut plus aussi bien observer la nature de la flamme, qui a une grande importance, comme nous le verrons plus loin.

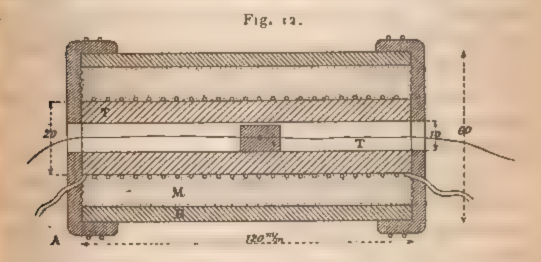
D'autre part, l'action des courants d'air, d'ailleurs peu génante, n'est que partiellement évitée, et j'ai abandonné cette disposition.

RÉSULTATS EXPERIMENTAUX.

I. RAYONNEMENT DES CORPS NOIRS.

Les premières mesures que j'ai faites ont été entreprises dans le but de vérifier les lois du rayonnement d'une enceinte fermée constituant le corps noir idéal.

J'ai construit pour cela un petit four électrique repré-



senté figure 12; j'ai choisi pour sa construction un corps déjà noir dont j'ai étudié plus tard le rayonnement propre; ce corps doit en outre supporter sans fondre ni se déformer la plus haute température possible. Le corindon artificiel préparé au four électrique réunit ces deux conditions; on le trouve en poudres de dissérentes grosseurs dans l'industrie où il sert, à cause de sa dureté, à la confection de

meules remplaçant celles d'émeri.

La poudre de corindon est agglomérée à l'aide de silicate de soude étendu, et l'on en confectionne un tube T dont les dimensions sont to^{mm} de diamètre intérieur sur t20^{mm} de longueur. Au centre est disposé un petit bloc de même substance dans lequel est plongée la soudure du couple Le Chatelier qui sert à la mesure de la température.

Sur ce tube est enroulé, aussi uniformément que possible, un fil de platine de omm, 5 de diamètre. On enduit ensuite le tout d'une pâte de magnésie et de silicate très étendu. Après dessiccation, le tube ainsi préparé est introduit dans un gros tube en terre ordinaire, la partie vide annulaire étant remplie de magnésie légère. Les deux extrémités sont ensuite fermées par un morceau de carton d'amiante A qui maintient la magnésie en place.

Cette enceinte peut paraître très mal fermée; le rapport de l'ouverture du four à la surface de la demi-sphère correspondant à chaque face du bloc central n'est cependant que de 3 ; il est néanmoins exact d'ajouter que les bouts du tube sont à une température un peu inférieure à la partie centrale.

La dépense d'appareils de ce genre est très faible : on peut maintenir le petit bloc central à 1500° avec une

dépense électrique d'une centaine de watts.

On ne peut guère dépasser cette température sans craindre de voir le fil de platine fondre en un point; sa température est en effet beaucoup plus élevée que celle du centre du four. On s'approchera d'autant plus de la température limite de 1780°, possible à atteindre, que les spires seront plus serrées. La matière du four résiste très bien à ces températures élevées; elle se ramollit cependant et éprouve un commencement de fusion dans le daid du chalumeau à oxygène.

Il faut prendre bien garde que les sils du couple ne viennent à toucher les bouts du tube; ce tube devient en esset conducteur à haute température, et les indications du couple seraient saussées par la dérivation qui résulterait de ce contact pris sur le courant qui sert au chaussage du sour. On s'assure aisément qu'il n'y a aucun esset de ce genre en renversant le sens du courant dans la spirale de platine extérieure au tube : les indications du couple ne doivent pas être influencées.

Dans cette mesure, ainsi que dans celles concernant les coxydes, on a fait plusieurs séries en montant et en descendant. Ceci est très important, surtout dans le cas des oxydes, pour les amener à un état bien défini et pour éliminer les erreurs accidentelles; on ne tient compte que des dernières séries. Tous les points relevés sont alors portés sous forme de courbes sur lesquelles il est facile de relever les rayonnements correspondant à des températures variant de 100° en 100° à partir de 500°. Ces valeurs se trouvent ainsi déterminées avec une grande sûreté.

Voici les résultats se rapportant au four électrique :

			Rapport
Température	Rayonnement	$(\mathbf{T}^i - \ell^i)$	Rayonn' × 10 12.
vulgaire.	total	ahsolue.	$T^{i}-t^{i}$
Ean	22001	0.2/02.1018	Ec. c
500		$0,349 > 10^{18}$	60,2
600	35	0,573	61,0
700	56	0,888	63,0
800	. 87	1,318	65,8
900, , ,	122	1,885	64,8
1000	. 166	2,618	63,4
1100	219	3,546	61,7
1200,		4,700	61,0
1300,	362	6,114	59,3
1400		7,826	57,5)
1500	561	9,874	56,8 moy.
1600		12,299	56,9 57,1
. 1700 extrapole	863	15,146	57,1
, 1800 a	1049	18,459	57,1
1 1900 »	1272	22,289	57,1

La première colonne de ce Tableau donne les températures du four; la seconde, les déviations de la lunette, proportionnelles au rayonnement total (à l'absorption près aux basses températures).

J'ai porté dans la troisième colonne les différences T'— t' des quatrièmes puissances des températures absolues du corps rayonnant et de la soudure qui, d'après la loi de Stéfan, doivent être proportionnelles au rayonnement total.

Cette loi, considérée d'abord comme purement empirique, bien qu'elle représente d'une façon absolument remarquable les résultats expérimentaux, a récemment, on le sait, été démontrée théoriquement; elle est une conséquence de la théorie électromagnétique de la lumière.

Mes expériences ont été conduites jusqu'à 1600°; on voit que le rapport devient sensiblement constant aux hautes températures; j'ai donc admis ce rapport et j'ai pu calculer ainsi quelles seraient les déviations données par la lunette jusqu'à 1900°, résultats sur lesquels je m'appuierai ultérieurement.

J'ai eu souvent, au cours de ce travail, des occasions de faire cette vérification de la loi de Stéfan, et toujours j'ai trouvé une très bonne concordance avec les résultats d'expérience.

Le tracé graphique de la loi de Stéfan prend une forme particulièrement simple si l'on porte en abscisses les logarithmes de la température absolue, et en ordonnées les logarithmes du rayonnement; on obtient une droite.

On peut en effet rapidement négliger le terme t' de la formule aux températures élevées, et écrire simplement:

$$R = k T^{\downarrow}$$
,

ou

$$\log R = \log k + 4 \log T.$$

Ce mode de représentation est commode pour rechercher si l'exposant de la température est bien constant. Je me suis servi de cette remarque dans la discussion des résultats obtenus.

Une autre méthode, employée par quelques auteurs pour vérisier cette loi, consiste à calculer la température d'un corps noir d'après son rayonnement.

Voici les résultats de ce calcul pour les derniers points de l'expérience précédente, en adoptant le coefficient 57,1 × 10⁻¹².

Température	Température		Erreur
mesurée	calculée.	Erreur,	pour 100.
Ó	o	0	
1200	1225	+25	2,08
1300	1314	+14	+1,07
1400,	1403	— 3	-0,21
1500	1497,6	2,4	0,16
1600	1598	- 2	-0,125

La température calculée est donnée par la formule

$$T = \sqrt{\frac{\text{Rayonn' total}}{57, 1 \times 10^{-12}}} + t^4 - 273^{\circ}$$

Ces résultats montrent tout le parti que l'industrie pourra tirer de cette loi pour l'évaluation des températures si élevées qu'on produit aujourd'hui couramment grâce à l'emploi des fours électriques.

Étude du rayonnement propre du corindon. - La matière employée à la construction du four m'a donné les résultats suivants, que je rapproche des précédents :

	Rayonnement	Rayonnement
Température.	corindon.	four.
500	≥6	21
600	. 42	35
700	64	56
800	94	87
900	131	122
1000	185	166
1100	262	219
1200	354	287
1300	465	362
1400	595	450

Il peut paraître bizarre que, dans ces conditions, cette matière donne un rayonnement plus élevé que l'enceinte close. Il ne faut pas se hâter de conclure que ce résultat est dû à de la luminescence. On a beaucoup trop employé, à mon avis, ce terme, qui ne dit rien, pour expliquer des phénomènes qui semblent contraires à la théorie.

Quand on dit, par exemple, que, l'éclat des raies ultraviolettes de l'arc étant supérieur à celui du cratère, on se trouve en présence d'un phénomène de luminescence, je pense qu'on pourrait trouver une explication plus plausible.

Il semble naturel d'admettre que la température de l'arc lui-même est supérieure à celle des charbons; ces derniers, en effet, sont continuellement refroidis par conductibilité, et prennent d'ailleurs une température limite qui correspond au point d'ébullition du carbone. D'autre part, le pouvoir émissif des gaz est faible; par conséquent, l'arc perd peu par rayonnement dans la partie infra-rouge; enfin, c'est en ce point que se trouve la plus grande résistance et, partant, la plus grande dépense d'énergie et la plus haute température.

Dans le cas nous intéressant, il m'a semblé logique d'expliquer ces différences par une erreur systématique sur la mesure de la température.

Calculons l'erreur sur la température qui produirait des divergences de cet ordre sur le rayonnement.

Prenons, par exemple, le four à 1100° et le corindon à la même température supposée. Les rayonnements sont: 219 pour le four et 262 pour le corindon.

En nous reportant à la courbe qui représente le rayonnement du four électrique en fonction de la température, nous trouvons que, pour fournir un rayonnement de 262, ce four doit être à une température de 1165°.

En supposant que le corindon se comporte comme un corps noir parfait, ceci indiquerait que sa température superficielle est de 65° supérieure à la température centrale prise par le couple.

L'erreur pour 100 sur la température absolue du corps rayonnant est donc de

$$\frac{65 \times 100}{1438} = 4,52$$
 pour 100.

Il n'y a pas lieu, dans ces conditions, d'invoquer les phénomènes de luminescence; je n'ai rencontré qu'une seule fois un phénomène bien net de ce genre dans la première Partie de mon travail.

Lorsque la loi du rayonnement de Stéfan sera mieux appréciée, elle permettra de mesurer les températures avec une très grande précision. Remarquons que, dans l'exemple choisi, une variation de 262°-219°, soit 43 sur 219 ou 20 pour 100 environ, ne donne qu'une erreur de 4,5 pour 100 sur l'évaluation de la température.

Oxyde de chrome. — Ce corps m'a fourni les valeurs suivantes :

Temperature.	Rayonnement.
500	26
600	44
700	68
800	100
900	138
1000	188
1100	252
[200	334
1300	137
1400	564
1500	710

J'ai résumé dans le Tableau suivant l'erreur pour 100 commise dans l'évaluation de la température de la surface pour la perle d'oxyde de chrome. Cette erreur est calculée comme il a été dit précédemment, et en supposant que cet oxyde se conduit comme un corps noir non luminescent. Des déterminations directes faites en visant successivement le milieu et le bout libre d'une perle chauffée ont donné

des erreurs du même ordre, bien que plutôt inférieures.

Erreur (différence θ du four ture tempéra de l'oxyde de l'oxyde Cr²O³. et θ _{four}). de Cr²O³. de chrome. 700 68 38 738 + 273 = 1011 3,76 800 100 38 838 π 1111 3,42 900 138 40 940 π 1213 1,30 1000 188 45 1045 π 1318 3,42 1100 252 50 1145 π 1318 3,50 1200 334 60 1260 π 1533 3,91 1300 437 85 1385 π 1658 5,13 1400 364 103 1053 π 1776 5,80							Erreus
Erreur (différence Θ du four ture Tempéra-Rayonne- entre correspondant absolve ture ment θ_{oxyde} au rayonnement de l'oxyde de l'oxyde Cr^2O^3 . et θ_{four}). de Cr^2O^3 . de chromation θ_{oxyde} as θ_{oxyde} as θ_{oxyde} au rayonnement θ_{oxyde} de chromation θ_{oxyde} as θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ_{oxyde} are θ_{oxyde} and θ							pour ron
Tempéra- Rayonne- entre correspondant absolue ture ment θ_{oxyds} au rayonnement de l'oxyde de l'oxyde. Cr^2O^3 . et θ_{four}). de Cr^2O^3 . de chroms. 700 68 38 738 + 273 = 1011 3,76 800 100 38 838 » 1111 3,42 900 138 40 940 » 1213 3,30 1000 188 45 1045 » 1318 3,42 1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 » 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13							Sur ta
Tempéra- Rayonne- entre correspondant absolue ture ment θ_{oxyde} au rayonnement de l'oxyde de l'oxyde Cr^2O^3 . et θ_{four}). de Cr^2O^3 . de chrome. 700 68 38 738 + 273 = 1011 3,76 800 100 38 838 » 1111 3,42 900 138 40 940 » 1213 3,30 1000 188 45 1045 » 1318 3,42 1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 » 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13			Erreur				tempéra
ture ment θ_{oxyde} au rayonnement de l'oxyde de l'oxyde. Cr^2O^3 . et θ_{four}). de Cr^2O^3 . de chrome. 700 68 38 738 + 273 = 1011 3,76 800 100 38 838 » 1111 3,42 900 138 40 940 » 1213 3,30 1000 188 45 1045 » 1318 3,42 1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 × 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13			différence		9 du f	our	lure
de l'oxyde. Cr^2O^3 . et θ_{four}). de Cr^2O^3 . de chrome. 700 68 38 738 + 273 = 1011 3,76 800 100 38 838 » 1111 3,42 900 138 40 940 » 1213 3,30 1000 188 45 1045 » 1318 3,42 1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 % 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13	Tempéra-	Rayonne-	entre	con	respo	ndant	absolue
700 68 38 $738 + 273 = 1011$ $3,76$ 800 100 38 838 838 1111 $3,42$ 900 138 40 9	ture	ment	Baryde	au ra	yonn	ement	de l'oxyde
700 68 38 $738 + 273 = 1011$ $3,76$ 800 100 38 838 38	de l'oxyde.	Cr2 O2.	et θ _{four}).	c	le Cr ²	O ₂ ,	de chroms.
900 138 40 940 » 1213 3,30 1000 188 45 1045 » 1318 3,42 1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 × 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13	700	. 68	38		- 273:	= 1011	3,76
1000 188 45 1045 * 1318 $3,42$ 1100 252 50 1145 * 1423 $3,50$ 1200 334 60 1260 * 1533 $3,91$ 1300 437 85 1385 * 1658 $5,13$	800	100	38	838))	1111	3,42
1100 252 50 1145 » 1423 3,50 1200 334 60 1260 » 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13	900	138	40	940	JJ.	1213	3,30
1200 334 60 1260 x 1533 3,91 1300 437 85 1385 » 1658 5,13	1000	188	45	10 (5	39	1318	3, 42
1300 437 85 1385 * 1658 5,13	1100	252	50	1145	3)	1423	3,50
	1200	334	60	1260	10	1533	3,91
1400 364 to3 1053 » 1776 5,80	т3оо	437	85	1385	N,	1658	5,13
	1400	. 564	to3	1053	3)	1776	5,80

Pour obtenir les basses températures, le débit du chalumeau doit être faible et la flamme chauffe localement: l'erreur est élevée; il en est de même aux très hautes températures où le dat du chalumeau, renfermant bestcoup d'oxygène, devient moins voluntineux.

Je donne ces chiffres pour montrer le degré de précision de mes mesures; je crois que l'on pense trop souvent obtenir une température uniforme en plongeant simplement un corps dans une flamme; on voit qu'il n'en est rien, et que, malgré les précautions que j'ai employées et l'uniformité relative due à la rotation du corps, les erreurs sont encore considérables.

Néanmoins, les résultats obtenus dans ce travail sont comparables entre eux, et l'on peut en tirer un certain nombre de déductions.

Charbon. — J'ai employé, pour cette série très difficile, du charbon de cornue très dense, car, en quelques instants, le charbon de lampe à arc est brûlé par le je d'oxygene du chalumeau.

Il faut aussi prendre quelques précautions pour évitet

Après avoir été chaussée en flamme très réductrice, la surface du platine se ternit et son rayonnement augments un pen. Il est passé de 40 à 48 dans ces conditions à 1100%.

Un chauffage en flamme oxydante lui rend sensiblement son pouvoir émissif initial.

II. ÉTUDE DES ONIDES BLANCS.

J'ai dit en débutant que mon but était surtout d'étudier les corps ayant des applications à l'éclairage; j'ai donc étudié, dans ce sens, les oxydes suivants qui ont été proposés ou employés comme radiateurs lumineux :

La chaux; la magnésie; l'oxyde de zirconium; l'oxyde de lanthane; l'oxyde de thorium; l'oxyde de cérium, enfin le mélange d'oxydes de thorium et de cérium dans les proportions du bec Auer.

Tous ces oxydes proviennent de la maison Billault, qui avait préparé à l'occasion de l'Exposition une quantité assez grande d'oxydes rares purs. Lorsque j'ai eu à étudier à nouveau ces mêmes corps au point de vue lumineux dans la seconde Partie de ce travail, j'ai dû, pour un certain nombre d'entre eux (chaux, zircone, lanthane), préparer de nouvelles perles, les premières s'étant delitées. Je m'étais donc muni d'une certaine quantité de ces diverses matières qui avaient été purifiées à nouveau non intention.

Chaux. J'ai étudié trois échantillons, pour me rendre compte de l'influence de la pureté des produts.

Chaux	provenant	de	calcination
Character days	Pro , cuatr	-	CONTRACTOR CLOSE

			d	u
			carbonate	e precipite.
	de	du		
Température.	la crate.	marbre blanc.	0.	R.
500	14	6	8	8
600	21	8	8,2	8 2
700	1.6	10	9,0	9,0
800	45	13	13	- 11

Chaux provenant de calcination

			carbona	du le précipite
	de	du	-	-
Température.	la craie.	marbre blanc.	0.	R.
900	64	16	12	12
1000	84	20	15	15
1100	110	25	20	20
1200	148	31	26	25
1300	220	41	37	32
1400	400 (1)	54	54	43
1500	υ	79	86	54
1600	n)	135	134	71
1700. ,	מ	260	216	90

On voit quelle importance peuvent avoir sur le rayonnement d'un corps les impuretés qu'il renferme.

Analyse de la craie ayant servi : SiO2, 0,70 pour 100; Al2O3 et Fe2O3, 2,35 pour 100 (Fe2O3 à l'état de traces).

relative à la chaux très pure provenant du carbonate précipité, un phénomène que je n'ai jamais vu signalé, et qui semble être à peu près général pour tous les oxydes : Ayant cru remarquer que la teinte de la matière chaussée semblait dépendre de la nature de la flamme, c'est-à-dire de son état réducteur ou oxydant, je me suis appliqué à faire deux séries, la première (colonne O) avec le maximum d'oxygène, et la seconde (R) en employant la quantité la plus petite possible de ce gaz.

Les résultats sont, on le voit, très différents au-dessus de 1300°. J'aurai l'occasion de revenir longuement sur ce curieux phénomène.

⁽¹⁾ Il a été impossible d'aller à plus de 1/50° avec cette matière dont le rayonnement augmente très rapidement à ce moment.

Ann de Chim. et de Phys., 7° sècte, t. XXVII (Décembre 1902.) 3:

Magnésie. — Cet oxyde a fourni les résultats suival

Temperature.	Rayonnement.
_ 0	
500	9
600	13
700	18
800	25
900	33
1000	
1100	52
1200 ,	65
1300	83
1400	106
1500	
1600	
1700	

Cette matière provenait du carbonate précipité; subit un retrait énorme et prend un aspect porcelant après avoir été portée à 1700°. Les cylindres non ret avaient un diamètre de 10^{mm}; après les séries, le diamentest plus que de 7^{mm}. La matière est donc réduite au du volume primitif; sa dure té est suffisante pour ray verre.

Zircone. — Malgré une légère dissérence de teins summe oxydante et réductrice, les variations sur le renement sont assez saibles pour être de l'ordre de grand des erreurs expérimentales. Voici les résultats obtet

Température.	Rayonnement.
500	18
600	26
700	36
800	. 5o
900	67
1000	. 88
1100	11.3
: 200	
1300 ,	189
1400	256
1500	354
1600	480
1700	. 640

Lanthane. — Mèmes remarques que pour la zircone; cependant les variations d'éclat lumineux sont beaucoup plus marquées: cette matière m'a en effet donné ultérieurement deux courbes de rayonnement lumineux suivant la nature de la flamme.

Voici les résultats obtenus :

Température.	Rayonnement
500	. 8
600	
700 ,	. 18
800	A =
1000	
1100	
1200	
1300	
1,000	
1600	. 246
1700	. 354

Oxyde de thorium. — L'oxyde de thorium, au contraire, donne des résultats très nets à ce point de vue : sa couleur en flamme réductrice est d'un blanc verdâtre, elle est d'un blanc rosé en flamme oxydante. Le rayonnement calorifique est très différent. Il m'a cependant été impossible d'obtenir nettement des points en flamme réductrice au-dessous de 900°.

		Rayonnement.	
Températu	re.	Flamme oxydante.	Flamme réductrice.
800 900 - 1000 - 1100 - 1300 - 1 100 -		7 10 15 21 28 50 56 78 108 142	18 24 30 38 50
		228	138

Oxyde de cérium. — C'est, de tous les oxydes étudiés, celui qui donne avec le plus de netteté les dissérences de coloration signalées.

Contrairement à la chaux et à l'oxyde de thorium, le rayonnement du cérium est plus grand en flamme réductrice qu'en flamme oxydante. La teinte est alors d'un rouge de sang aux hautes températures et devient rouge-brique vers 900°. En flamme oxydante, la teinte est d'un bleu verdâtre.

Le rayonnement en flamme réductrice est plus grand que celui des corps noirs et du four électrique à la même température.

Voici les résultats obtenus, dont j'ai rapproché ceux fournis par l'oxyde de chrome, qui se comporte, ainsi que nous l'avons vu, à la façon d'un corps noir :

Oxyde de cérium.				
		Flamme	Flamme	Oxyde
Te	mpérature	oxydante.	réductrice.	de chrome
	500	, 3a	р	л6
	600	. 25	3)	41
	700		υ	68
	800	. 28	104	100
	900	. 58	r (o	t38
	1000	103	200	188
	1100	172	290	251
	1200	272	404	334
	1300	19	N	30
	1/00	1).	u	D)

Voulant me convaincre de l'exactitude de ces résultats,

Certle chrome

Fig. 13

j'ai déposé sur la moitié de la longueur d'une perle de cérite (fig. 13) une couche d'oxyde de chrome; il m'était facile de pointer avec ma lunette de part et d'autre de la ligne de démarcation des deux oxydes, qui, chauffés simultanément, se trouvaient ainsi portés à une même température.

Les résultats ont été les suivants :

	Flamme réductrice.	
		Oxyde
Température.	Cérium.	de chrome.
u		
730	72- 69	71- 71
810	102~109	95- 97
875	140-141	131-131
910	178-178	155-157
1000	218	195
990	183	173
1020	270	247
1040	302	265

Je n'ai pas tracé de courbe pour ces quelques points, qui concordent d'ailleurs avec les précédentes mesures; je les donne tels qu'ils ont été relevés sur mon cahier d'expériences.

Nous nous trouvons bien ici en présence d'un phénomène de luminescence. Je dirai plus loin, à la suite de quelques expériences sur les manchons incandescents, quelle pourrait être l'explication de ce résultat paradoxal.

Voulant savoir si ces effets ne sont pas dus à la présence de l'oxyde de carbone dans la flamme, j'ai chauffé la perle en alimentant le chalumeau par de l'hydrogène. Les résultats sont demeurés les mèmes, mais, trois fois de suite, en faisant cette expérience, le couple a fondu, sans doute par la formation d'un siliciture de platine, mon hydrogène n'étant pas purifié. Ceci montre la grande porosité de ces oxydes qui, même sous une épaisseur de plusieurs millimètres, se laissent si facilement traverser par les gaz.

Ayant enduit la soudure d'un couple platine-platine rhodié d'une pâte de cérite, je l'ai placée dans divers

points de la flamme d'un bunsen. Quoique les températures ainsi mesurées n'aient aucune signification, on peut néanmoins en tirer une idée de la répartition de la chaleur dans la flamme.

En o (fig. 14), où la flamme est très oxydante, la



matière paraît d'un vert bleuâtre, la température indiquée par le couple est de 1180°. En m, partie moyenne où s'opère la combustion, 1040°, la couleur de la matière est d'un rouge de sang. En r, au-dessous du sommet du cône bleu, la matière reprend sa couleur verdâtre et la température indiquée est de 1130°.

En résumé, la température de la soudure passe par un minimum quand la matière passe dans la zone où la reaction des deux gaz l'un sur l'autre s'effectue. C'est à ce moment que le rayonnement calorifique est le plus intense.

J'ai refait la même expérience en débarrassant le couple de son enduit de cérite; voici les résultats comparatifs de ces deux expériences:

	Platine		
	`nu.	recouvert de cente	
	0	· · ·	
Zone o	1380	1180	
4 m	1280	1040	
» F	1130	1130	

J'ai répété plusieurs fois ces deux séries; les résultate n'ont pas toujours été très concordants en valeur absolute mais l'ordre de la répartition des températures est rest le même quelles que fussent la grosseur des fils du couple et la provenance de l'oxyde employé (+).

Matière Auer. — Sous ce titre, je désigne un mélange de 98,7 parties d'oxyde de thorium avec 1,3 partie d'oxyde de cérium. C'est la matière qui constitue le plus généralement maintenant les manchons incandescents.

Il a été dit que le mélange mécanique de ces deux oxydes n'agit pas comme celui qui provient de la calcination du mélange de nitrates (2).

La perle qui m'a servi a donc été faite par la méthode habituelle en employant de la poudre de manchons Auer, qui a été mise obligeamment à ma disposition par M. Méker, ingénieur à la Société Denayrouze.

Comme il y avait lieu de s'y attendre, les résultats généraux sont restés dans le sens du thorium, c'est-à-dire que le rayonnement est plus grand en flamme oxydante :

	Flamme	
	réductrice.	oxydante.
500	6	12
боо	01	16
70	16	22
800	20	30
907	3о	50
£000	46	76
1100	70	116
[200,	801	166
1300	150	210
1400	208	354
1500	300	490
1600	430	0

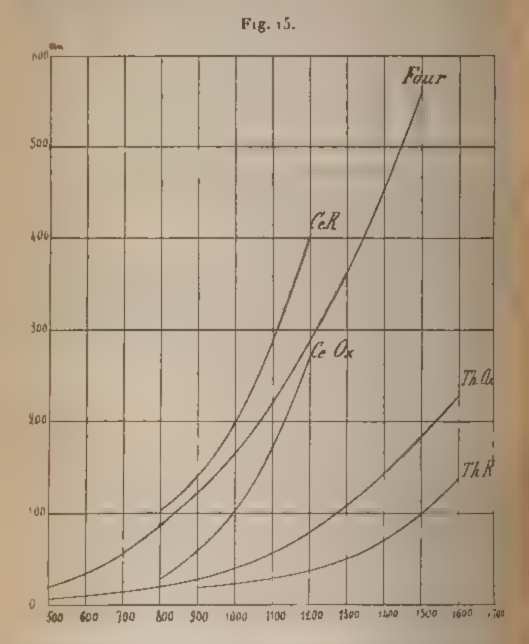
Remarque. — Tous les rayonnements sont exprimés, dans ce premier Chapitre, en divisions arbitraires de la lunette; nous verrons plus loin comment il est possible de

⁽¹⁾ Je remercie ici mon ami G. Urbain, ingénieur à la Compagnie générale d'Électricité, qui a bien voulu me donner un oxyde tout à fait pur qu'il a préparé spécialement pour cette expérience

⁽²⁾ LE CHATELIER et BOUDOUARD, loc. cit.

passer de ces divisions à une unité plus logique : le nombre de watts rayonnés par centimètre carré de la substance à chaque température.

La figure 15 représente graphiquement les résultats



numériques donnés dans ce Chapitre relativement aux oxydes de thorium et de cérium en flamme oxydante et réductrice et l'allure du rayonnement du four électrique.

Discussion des résultats. — Plusieurs auteurs ont essayé de représenter la loi du rayonnement de corps quelconques par des formules analogues à celle qui régit l'émission du corps noir, en choisissant une puissance appropriée de la température absolue.

Dans les cas les plus simples (rayonnement du platine, par exemple), les résultats obtenus sont tout à fait contradictoires. D'après Paschen, le coefficient a, qui devrait être constant, varierait de 4 à 39 dans un intervalle de 1400°; l'exposant serait 5,42 (¹). Or, c'est précisément l'étude des résultats obtenus par Tyndall pour le rayonnement d'un fil de platine qui a amené Stéfan à formuler la loi de la quatrième puissance.

Kurlbaum et Lummer (2) trouvent un exposant égal à 5. Il semble bien difficile d'admettre, a priori, que les oxydes puissent suivre une loi aussi simple, surtout ceux dont le rayonnement dépend de la constitution chimique de la flamme.

J'ai néanmoins cherché s'il ne serait pas possible de représenter le rayonnement de quelques-uns d'entre eux par une relation de la forme

$$R = a T^x$$
,

en négligeant le terme en t de la loi de Stéfan

$$R = \alpha (T^* - t^*).$$

Si la loi est de cette forme, on obtiendra une droite, en portant en abscisses les logarithmes des températures absolues et en ordonnées les logarithmes du rayonnement.

Le coefficient angulaire fournira l'exposant de la puissance, et l'ordonnée à l'origine le logarithme du coefficient a.

Résultats obtenus. — Le charbon, le corindon et l'oxyde de chrome satisfont bien à la loi en T⁴, mais avec un exposant a = 72 différent de celui trouvé pour le four, a = 57.1. Ceci correspond sensiblement aux erreurs systématiques commises sur la mesure des températures de ces corps et dont il a été parlé précédemment. On peut

⁽¹⁾ Wied. Ann., t. LX, 1897, p 685 et 704

⁽²⁾ Berl. Akad. Ber , t. XI, 1894.

donc dire qu'au degré d'approximation de ces mesures es trois corps se comportent comme des corps noirs parfaits

Pour le platine, je trouve la loi R = 11,4 T^{4,4}; le coefficient a obtenu montre que, à température égale, le rayonnement est cinq fois plus faible que celui du four. Quant à l'exposant, il est à peu près identique à celui des corps noirs. Peut-être ce résultat, qui est en contradiction avec les mesures citées précédemment, est-il imputable au mode de chaussage employé, qui tend, ainsi que je l'ai dit, à dépolir la surface du métal, ce qui le rapproche des corps à grand pouvoir émissif.

La zircone et la magnésie fournissent des graphiques logarithmiques assez curieux: on obtient, pour chacun de ces corps, deux droites qui se coupent.

Pour la zircone la loi serait, de 500° à 1200°,

$$R = 40.6 \times T^{3.4}$$

et de 1300° à 1700°

$$R = 15,24 \times T^{5,6}$$
.

Ceci permet de calculer le rayonnement qu'on obtiendrait si la première droite se poursuivait jusqu'à 1700° et de se faire une idée de la grandeur du phénomène :

	Rayonnement	Rayonnement d apres la re droite	
	observé.	extrapolée	Difference
1300.	189	189	0
1400	256	214	42
1500	354	263	91
1600	480	316	164
1700	640	380	260

Il n'y a donc aucune hésitation possible : la zircene semble se transformer à 1300° et prendre une autre loi de rayonnement.

On peut inversement calculer la température que le

matière devrait avoir pour satisfaire à la première loi de rayonnement.

Température calculée par la loi en T³-². Différence.

0		n
1300	1300	0
1400	1480	80
1500	1650	150
1600	t83o	230
1700	2030	33o

Des divergences de cet ordre sont inadmissibles; au contraire, les résultats calculés par la loi en T^{5,5} sont en accord complet avec l'expérience.

Pour la magnésie, le point anguleux se trouve à 1500°. De 500° à 1500°, la loi est R = 19,8T^{0,2} et de 1500° à 1700°: R = 2,25T⁷.

La chaux oxydée ou réduite donne lieu à des courbes très accentuées, pour lesquelles une simple loi en puissance ne saurait représenter l'allure du phenomène. En flamme réductrice, l'exposant varierait de 1,4 entre 700° et 800° à 4,16 entre 1300° et 1400°; en flamme oxydante, on trouve de 700° à 800°: 1,4 comme exposant, et 8,82 de 1600° à 1700°.

L'oxyde de lanthane est identique à la magnésie de 700° à 1000°; mais, à ce moment, l'allure du rayonnement devient nettement courbe et l'exposant, qui était 3,2 à 1000°, atteint 9,65 entre 1600° et 1700°.

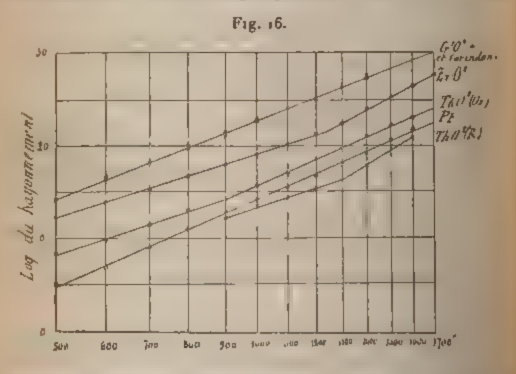
L'oxyde de thotium oxydé présente un point anguleux peu net vers 900°, et l'exposant passe de 3,2 à 4,45. Il en est de même du thorium réduit, où la brisure se produit vers 1300°; l'exposant du début, 3,4, passe à ce moment à 6,52.

L'oxyde de cérium en flamme réductrice a une allure bien représentée par la formule R == 20 T^{6,8}; quant au cérium oxydé, son allure est nettement courbe, l'exposant variant de 3,59 de 800° à 900° à 5,17 de 1100° à 1200°. Enfin, le mélange Auer donne deux droites en flamme oxydante: de 500° à 800°, exposant 3,0, et de 800° à 1500°, exposant 4,3.

En flamme réductrice, on obtient également deux droites: la première de 500° à 900°, exposant 3,3, et la seconde de 900° à 1600°, exposant 3,7.

Ces résultats tendraient à démontrer que, pour la plupart des oxydes étudiés, il se produit à haute température des variations dans la constitution physique ou chimique de ces corps. Ces variations pourraient être progressives, comme dans le cas des oxydes qui donnent lieu à des courbes, ou, au contraire, se produire brusquement à une température déterminée qui correspondrait à un point de transformation de la matière.

La figure 16 traduit graphiquement ces résultats pour



l'oxyde de chrome, le corindon, la zircone, l'oxyde de thorium en flamme oxydante et réductrice, et enfin le platine. On a porté en abscisses les logarithmes des températures absolues correspondant aux températures vulgaires inscrites sur la courbe. Tous ces corps donnent, comme on le voit, des lignes droites présentant, pour plusieurs, des brisures très nettes.

ÉTALONNAGE DE LA L'UNETTE : VALEOR DE 1^{mm} DE DÉVIATION, EN WATTS RAYONNÉS PAR CENTIMÈTRE CARRÉ D'UN CORPS NOIR.

I. Quelques physiciens ont essayé de déterminer en valeur absolue le coefficient a de la loi de Stéfan appliquée à un corps noir :

$$a = \frac{R}{T^*}$$

Le rayonnement R est exprimé généralement en calories-gr.-degré par seconde, mais on peut aussi l'évaluer en watts dissipés par centimètre carré, en remarquant que 1 petite calorie par seconde correspond à

$$0,425 \times 9,81 = 4,16$$
 watts.

Voici les principaux résultats obtenus pour a :

		catorics-grammes cm²-seconde	watts cm ²
Lehnebach	1874	1,10×10-12	4,59×10-12
Kundt et Warburg	1875	10,1	4,21
Warburg	1875	1,10	4,59
Graetz	1880	1,08	4,50
Christiansen	1883	1,21	5,04
Kurlbaum	1898	84,1	5,32

Les mesures de ce dernier auteur semblent présenter une grande sûreté; la méthode employée consiste à mesurer l'élévation de température du fil d'un bolomètre recevant la radiation d'une enceinte noire portée à une température connue.

On cherche ensuite quel nombre de watts il faut dépenser dans le même fil pour obtenir la même élévation de température. En adoptant le coefficient de cet auteur (5,32 watts) × 10⁻¹², on trouve que, pour ma lunette, 1^{mm} de déviation vaut 0,0932 watt par centimètre carré.

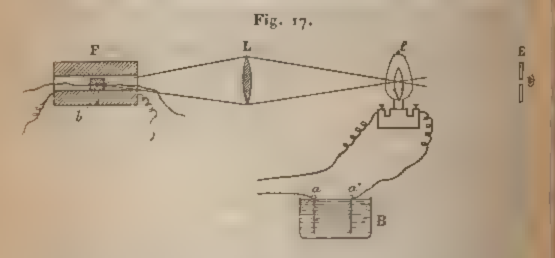
II. Il m'a semblé intéressant, autant pour retrouver

ce coefficient que pour étudier la loi de Stéfan elle-même, d'employer comme source rayonnante une lampe à incandescence, pour laquelle la mesure des watts dépensés est très facile.

Cependant, il est nécessaire de connaître la température du filament qui est inaccessible.

Pour cela, j'ai employé une méthode qui est une variante de celle qui m'a déjà servi dans la mesure de l'absorption de la fluorine :

On fait, au moyen d'une lentille L dans le plan du filament de la lampe l, l'image du bloc b chauffé dans le four électrique F déjà décrit (fig. 17). L'œil, placé à la



distance de la vision distincte, derrière un petit disphragme E qui sert d'œilleton pour fixer la visée, voit donc, s'il est placé dans le prolongement de l'axe du four, le filament se projeter sur le bloc b.

Si on lance alors un courant électrique réglable par un rhéostat à liquide B dans la lampe, il est possible d'amener son celat à être tellement voisin de celui du four que le filament disparaît complètement sur le fond de ce dernier (fig. 18).

J'ai admis que la température du filament est la même que celle du four, quand l'équilibre photométrique est établi. Il reste cependant une cause d'erreur : entre la filament et l'œil, il n'y a qu'une surface de verre, celle de l'ampoule; entre le four et l'œil, il y en a trois : les deux

faces de l'ampoule et la lentille. Quelle est l'erreur qui en résulte?

L'expérience m'a montré que l'introduction d'une lame

Fig. 18.

de verre entre la lampe et le four ne semble pas affaiblir sensiblement ce dernier.

Ce résultat paradoxal provient de ce que la comparaison photométrique est plutôt basée, dans ces conditions, sur l'égalité de teinte, pour laquelle l'œil est très sensible, que sur l'égalité d'intensité.

C'est, à mon avis, ce qui explique pourquoi les spectrophotomètres ne permettent souvent pas de déceler numériquement, par l'étude des radiations élémentaires de deux sources, des différences de teinte que l'œil nu perçoit aisément dans la lumière totale donnée par ces sources.

J'ai voulu néanmoins évaluer la cause d'erreur signalée plus haut, en interposant un nombre croissant de lames de verre à faces parallèles d'épaisseur 5^{mm} entre le four et la lampe.

J'ai trouvé qu'après l'interposition de chaque lame il sallait diminuer le wattage d'environ 0,6 watt, ce qui correspondrait à 9°,4 d'erreur sur la température du sour, qui était à ce moment à 1300°. L'erreur systématique est donc, pour les deux surfaces supplémentaires que traversent les radiations du sour, de 19° sur 1300°. Cette correction, insérieure à 2 pour 100, est de l'ordre de grandeur des erreurs photométriques; je n'en ai pas tenu compte.

Voici les résultats obtenus sur deux types de lampes très différents :

				$\mathbf{W} \times 10^{12} \tag{1}$	$S'\left(T'-\overline{300}^{4}\right)$	2,70	2,90	2,98	3,13	3,11	3,10	3,09	3,13	3,22
Watts	absorbés.	Lampe n° 2.	Totaux	et (²) par centimètre	carré.	2,4	3,8	5,6	8,2	11,4	15,2	20,1	24,5	31,8
				$\mathbf{W} \times \mathbf{10^{12}}$	$S(T'-\overline{300}^{\dagger})$	3,20	3,13	3,16	3,10	3,04	2,96	2,99	2,96	2,95
	sorbés.	n° 1.		Par cen- timètre	carré.	2,92	4,27	6,23	8,4	01,11	14,50	18,90	24,00	30,20
	Watts absorbés.	Lampe nº 1.			Totaux.	4,2	6,1	8,9	12,0	15,9	20,7	27,0	34,3	43,2
					$(T^4 - \overline{300}^4)_{10}^{-12}$	0,888	1,318	1,885	2,618	3,542	4,710	6,120	7,830	6,880
				Tempé-	rature.	700	800	900	1000	1100	1200	1300	1400	1500

(1) Pour mesurer S et S', surfaces émissives des filaments, on a brisé les lampes: et l'on a mesuré directement leurs dimensions; le diamètre est mesuré au microscope

$$S = \pi dl = 3, 14 \times 0^{mm}, 275 \times 160^{mm} = 142^{mm^3}, 8$$
, lampe a gros fil n° 1.
 $S' = 3, 14 \times 0^{mm}, 178 \times 179^{mm} = 100^{mm^3}, 0$, lampe a fil fin n° 2.

(2) La lampe ayant par hasard une surface exactement égale à 1ºm¹.

On voit d'abord que le rendement de la lampe à gros fil est moins bon aux basses températures, sans doute à cause des pertes par les attaches. On remarque en outre que le rapport \(\frac{\text{W}}{\text{S} \left(\text{T*} - \text{300}^* \right)} \) décrott régulièrement pour

la lampe à gros fil (n° 1) et qu'il croît au contraire pour la lampe à fil fin. Enfin ce coefficient est très éloigné de celui de M. Kurlbaum 5,32 (enceinte noire) et même de 4,67 qui se rapporte, d'après cet auteur, à une surface plane noircie.

J'ai pensé qu'il y avait lieu de faire à ces mesures quelques corrections provenant :

1º De l'action de l'ampoule qui tend à diminuer le rayonnement du filament;

2º Des attaches qui tendent à le faire paraître trop grand en dissipant, par conductibilité, de la chaleur qui

est perdue pour le rayonnement.

Etude du verre de l'ampoule, — Comment se comporte le verre de l'ampoule par rapport au filament? Transparent pour la lumière, il résléchit métalliquement les grandes longueurs d'onde, comme MM. Rubens et Aschkinass l'ont démontré (¹). Pour ces radiations, l'enceinte est à une température apparente égale à celle du filament; pour celles qui traversent sans absorption sensible, les choses se passent au contraire comme si la paroi de verre n'existait pas.

On peut concevoir une enceinte de pouvoir émissif égal à l'unité et à une température telle que cette enceinte puisse remplacer le verre de la lampe sans modifier les conditions d'équilibre thermique du filament.

Je désignerai sous le nom de température fictive de cette enceinte la température absolue qu'elle devrait avoir pour réaliser ces conditions.

⁽¹⁾ Annalen der Physik und Chemie, t. LXV, 1898, p. 241.

Ann. de Chim et de Phys., 7° serie, t. XXVII. (Decembre 1902.) 32

Il est impossible a priori de calculer cette température fictive en fonction de celle du filament; le seul procédé pour l'obtenir consiste à l'évaluer expérimentalement.

Pour cela j'ai visé avec ma lunette le petit sour électrique vu par réflexion dans une glace mince de verre $(e = 0^{mm}, 88)$, puis je l'ai visé au travers de la même glace placée à 45°. Ensin, j'ai mesuré le sour nu à la même température.

Voici les résultats obtenus :

Four	nu	50,5
»	par réflexion à 45° dans la glace	4,1
»	par transmission	31,5

On voit que la somme des intensités réfléchie et transmise 4, 1 + 31,5 = 35,6 est loin d'être égale à l'intensité du rayon incident. La lunette ne laisse donc passer que 27 pour 100 des rayons réfléchis, très riches en radiations de grande longueur d'onde, car l'absorption du verre est négligeable sous cette saible épaisseur comme l'indiquent les résultats suivants obtenus avec des lames d'épaisseur croissante:

Four	nu		••••••••	50,5
W	+	lame	de o ^{mm} , 15	38,0
»	+	n	omm, 3 (verre de la lampe nº 2)	32,0
»	+	W	o ^{mm} , 88 étudiée précédemment	32,0
))	+))	13 ^{mm} , o	19,0
))	+	. »	34^{mm} , 5	14,5
»	+))	d'épaisseur nulle, déviation calculée)	39,3
			d'après les valeurs précédentes 🕻	39,3

On remarque d'abord que l'absorption de la lame de 0^{mm} , 88 est restée sensiblement la même normalement qu'à 45° . S'il n'y avait que des radiations lumineuses, ce rapport calculé, entre le faisceau réfléchi normalement et à 45° , serait de $\frac{6}{9}$ pour n=1,50, d'après les formules connues de Fresnel.

Le seul procédé pour évaluer l'intensité de ce faisceau réfléchi consiste à le calculer par différence entre le faisceau direct et le faisceau transmis (on suppose que l'absorption proprement dite du verre est négligeable).

J'ai donc fait deux séries de mesures de la chaleur rayonnée par le four : 1º nu; 2º avec interposition du verre de la lampe qui avait été brisée.

pérature	Déviation		Déviation	
du	sans rien	An . V 1013	avec lame	Différence
Mour.	Δ_q .	$T^{1}-i^{1}\times 10^{13}.$	Δ_1 .	$\Delta_p - \Delta_{}$
300°	5,5			
600	7,5	13,10	3,0	4,5
700	12,0	13,50	6,0	6,0
Boo	18,5	14,02	10,5	8,0
800	27,5	14,58	16,0	11,5
1000	38,0	14,51	24,0	14,0
\$100	51,5	14,54	33,0	18,5
1200	68,0	14,46	46,0	22,0
300	89,0	14,54	6r,o	28,0
1400	115,0	14,56	77,5	37,5
9500	143	14,49	96,0	47,0

Ces mesures out été faites avec un autre galvanomètre que celui qui m'a servi jusqu'ici, pour lequel

$$\frac{\Delta}{\mathrm{T}^{*}-t^{4}}\times 10^{13}$$

était 57, 1. J'ai calculé le rapport $\frac{\Delta_0}{T^4-t^4} \times 10^{12}$ qui est, on le voit, très constant et dont la moyenne prise entre 900° et 1500° est de 14,525.

Ces résultats permettent d'évaluer la température fictive de l'enceinte noire, qui jouerait par rapport au filament le même rôle que le verre de l'ampoule. Il sussit en esset, pour cela, de relever, sur la courbe qui représente le rayonnement du sour, la température sictive qui correspond au rayonnement résléchi par le verre de l'ampoule donné par la colonne $\Delta_0 - \Delta_1$. Elle avait été prise jusqu'ici comme étant égale à la température ambiante, dans le Tableau précédent relatif aux deux lampes. Voici le résultat de ce nouveau calcul:

Tem	péra	ture
P 2 418	M 4 2 14	PALL

du	apparente			
Glament.	de		w	Went
θ,	l'ampoule θ ₀ ,	$(\theta^4 - \theta_0^4) 10^{-12}$	cm ²	€ 0; ×
0		440		. 20
700	550	0,446	2,4	5,38
800	615	0,716	3,8	5,30
900	695	1,013	5,6	5,51
1000	740	1,586	8,2	5,17
1100	800	2,23	11,4	5,18
1300,	840	3,17	15,2	4 79
1300	910	4,18	20,1	4.80
1400	1000	5,23	24,5	1.70
1500	1070	6,62	31,8	1,81

J'ai choisi, pour faire cette correction, la lampe à fil sin pour laquelle la correction due aux attaches doit être plus faible. On remarque que le rapport $\frac{W}{\theta^4 - \theta_0^4} \times 10^{+12}$ diminue maintenant avec la température; ceci ne doit pas nous étonner, car la chaleur perdue par les attaches (qu'on peut supposer proportionnelle à la différence de température entre le filament et la douille) est relativement plus grande à basse température, quand le rayonnement est faible.

Calculons le coefficient relatif à ces attaches et, pour cela, écrivons que pour deux températures 9 et 9' du filament la loi de Stéfan s'applique

$$\frac{W - a(\theta - 20^{\circ})}{W' - a(\theta' - 20^{\circ})} = \frac{\theta^{3} - \theta^{\frac{3}{3}}}{\theta'^{\frac{3}{4}} - \theta^{\frac{3}{3}}},$$

θ₀ et θ'₀ étant les températures apparentes de l'ampoule qui correspondent aux températures θ et θ' du filament choisies et W et W' les watts dépensés.

J'ai trouvé ainsi $a = 4,28 \times 10^{-4}$, ce qui permet de

faire la correction ;

	Wa	itts	Différence		
érature	tetoux par	perdus dans	ou		
du	centimetre	les	watts	$to^{12} \times \frac{W. ray.}{01-04}$	
ment.	carré	attaches.	rayonnes.	$10.0 \times \frac{0.0}{10.0}$	Erreut.
900	2,4	0,30	2,10	4,70	-0,04
800	3,8	0,34	3,46	4,83	+0,03
990	5,6	0, 19	5,21	4,75	-0,01
1000	8,2	0,43	7,77	4,87	+1,13
1200	11,4	0,47	10,93	4,90	+0,16
300	20,1	0,56	14,69	4,65	-0,09 -0,08
\$400	24,5	0,60	23,90	1,58	-0,72
\$500	31,8	0,64	31,16	4,70	-0,01

La constance de ce rapport est assez bonne, si l'on réfléchit qu'il est le résultat de cinq mesures successives :

- 1° Mesure au couple de la température du four;
- 2º Equilibre photométrique de la lampe;
- 3º Mesure des watts dissipés;
- 4º Mesure du rayonnement du four nu;
- 5º Mesure du rayonnement du four avec lame du verre de la lampe.

La moyenne de ces mesures donne $\frac{W}{0^{\frac{1}{4}}} \times 10^{12} = 4.74$ qui est comprise entre 5,32 et 4,67 donnés par M. Kurlbaum pour une enceinte noire et une surface rayonnante noircie. C'est peut-être l'omission d'une correction de ce genre qui a empêché M. Compan de vérifier plus complètement la loi de Stéfan aux basses températures (1).

Les résultats que m'a fournis la lampe à gros sil sont moins bons, sans doute à cause de la grosse correction des attaches, pour laquelle j'ai trouvé

$$a = 15,7 \times 10^{-6}$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, 18 novembre 1901, p. 813.

soit quatre fois plus que pour la lampe à sil sin, ce qui donne pour le coefficient de Kurlbaum:

$$10^{12} \times \frac{W}{\theta^4 - \theta_0^4} = 4,33.$$

CHAPITRE II.

Mesure du rayonnement lumineux.

I. — Emploi d'une lampe a incandescence comme étalon a éclat variable.

J'ai déterminé, dans le Chapitre précédent, le rayonnement total de quelques oxydes. Ce rayonnement, ramené au centimètre carré et exprimé en watts, représente en quelque sorte l'éclat calorifique du corps à la température considérée.

Mon but étant de mesurer le rendement optique, rapport de l'énergie calorifique rayonnée sous forme de lumière à l'énergie totale, il me fallait déterminer également l'éclat lumineux des mêmes oxydes à dissérentes températures.

J'ai employé pour cela une méthode de comparaison, en prenant comme étalon d'éclat variable le sil d'une lampe à incandescence, et cela pour une longueur d'onde convenablement choisie.

On pourrait, dans ce but, se servir des spectrophotomètres, mais l'intensité du rayon après son passage par la fente, son étalement par le prisme et à la suite des nombreuses réflexions subies dans tout le système optique, est si faible qu'on ne pourrait commencer les mesures qu'à une température trop élevée.

Pour justifier l'emploi de la lampe à incandescence je ferai remarquer qu'aucune des corrections dont elle doit être affectée, pour la détermination du coefficient de la loi de Stéfan, ne subsiste ici. La lampe étant photométrée directement au moyen d'un étalon Carcel, on ne lui demande que de reprendre toujours le même éclat pour chaque régime électrique d'étalonnage.

Or, ceci est très bien réalisé, car la lampe fonctionne dans toutes ces mesures au-dessous de son régime normal (1900°), et se conserve, par conséquent, longtemps identique à elle-même.

La seule difficulté a été la détermination des dimensions du filament, la lampe ne pouvant être sacrifiée comme dans les mesures relatives à l'étalonnage de la lunette.

Pour cela j'ai reproduit photographiquement la lampe faiblement poussée et placée devant un grand verre dépoli éclairé par transparence. Il est facile, dans ces conditions, d'obtenir une reproduction photographique sur laquelle le fil paraît en noir, sur le fond éclairé, près des attaches qui le refroidissent, et en clair dans les autres régions. En le mesurant à l'endroit où il a presque la même intensité que le fond on se met à l'abri de l'irradiation photographique dont j'ai étudié autrefois les lois (¹) et qui tend, on le sait, à augmenter les dimensions des objets très lumineux.

Il faut également remarquer que, contrairement à ce qui a lieu pour la mesure des watts dissipés par centimètre carré dans les expériences précédentes, la sonface utile est ici la surface projetée sur un plan parallèle à l'axe du fil. C'est, en esset, cette surface qui rayonne utilement sur le photomètre. J'ai ainsi trouvé o^{cat}, 360.

II. — Choix d'un écran absorbant.

L'écran vert indique par M. Crova comme représentant bien l'intensité moyenne de la région étroite du spectre

⁽¹⁾ Sur l'irradiation photographique (Comptes rendus, 21 mars 1898)

lumineux (1), et qui est constitué, comme on sait, par un mélange approprié de perchlorure de fer et de chlorure de nickel renfermé dans une cuve à faces parallèles, n'est pas assez monochromatique pour atténuer les grandes dissérences de teinte que j'ai rencontrées dans mes expériences.

A la suite de quelques essais j'ai adopté un écran formé de deux verres verts superposés: le premier, à base d'urane, laisse passer trois bandes extrêmement étroites, deux vertes et une rouge; le second a pour but d'absorber la bande rouge.

Les deux bandes vertes qui subsistent, mesurées au moyen d'un réseau, ont été trouvées correspondre à 0^µ,522 et 0^µ,562; cette dernière est très intense, c'est donc par rapport à elle que l'œil effectue la comparaison photométrique.

Voici quelques résultats relatifs à la lampe étalon relevés sur les courbes qui donnent, pour cette lampe, en fonction du nombre de watts, l'éclat du filament et sa température:

Watts fournis à la lampe.	Éclat lumineux : carcels cm²	Température du filament.
watts 6, I	. 0,00 00	900
8,2	. 0,00225	1000
11,0	. o,oo75	1100
14,3	. 0,024	1200
8,2	. 0,072	1300
22,4	. 0,172	1400
27,6	. o,398	1500
34,8	. o,885	1600 (²)
42,45	. 1,57	1700
51,29	. 2,85	1800
61,59	•	1900

Il est donc facile, grâce aux deux premières colonnes

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCIII, p. 252, et Ann. de Chim. et de Phys., 6° série, t. VI, p. 268.

⁽²⁾ Extrapolé d'après les watts fournis.

de ce Tableau, de déterminer l'éclat intrinsèque d'un corps chaud, pour la radiation choisie, en mesurant les watts fournis à la lampe quand l'équilibre photométrique du fil de cette dernière est établi sur le corps.

Cependant, nous opérons ici en lumière monochromatique verte, et j'ai trouvé qu'il est nécessaire de faire subir une correction aux résultats, provenant de l'interposition des deux surfaces vitreuses supplémentaires (lentille qui fait l'image du filament et première face de l'ampoule entre l'oxyde étudié et la lampe elle-même. (Le montage est le même que celui de la figure 17, on a remplacé le diaphragme E par l'écran absorbant.)

Pour cela, j'ai étudié la loi de croissance de l'absorption en fonction du nombre de lames supplémentaires que

j'ajoutais.

J'ai trouvé ainsi une absorption de 7 pour 100 de la lumière incidente par lame ajoutée. En d'autres termes, le rendement d'une lame de verre est dans ces conditions de 93 pour 100, il est à peu près indépendant de l'épaisseur et semble dû surtout aux réflexions.

En appelant 100 l'intensité lumineuse qui émane de l'oxyde, il passera donc 100 × 0,93 × 0,93 = 87.

L'absorption se a donc de

$$\frac{100 - 87}{87} \times 100 = 14,95$$
 pour 100.

C'est de cette quantité que j'ai majoré les résultats des expériences que je donne plus loin.

RÉSULTATS EXPERIMENTAUX.

I. - RAYONNEMENT LUMINEUX DES CORPS NOIRS.

Four électrique.

Les deux dernières colonnes du Tableau précédent représentent précisément le rayonnement lumineux du calorifique, à représenter le rayonnement lumineux par une droite, en fonction de la température absolue.

Pour cela, je me suis servi de la formule de Wien:

$$R = C \lambda^{-5} e^{-\frac{\epsilon}{\lambda T}},$$

qui est plus maniable que celle de Planck:

$$R = C \cdot \frac{\lambda^{-5}}{e^{\overline{\lambda T}} - 1},$$

et n'en dissère d'ailleurs que pour de très grandes valeurs du produit λT, c'est-à-dire pour les grandes longueurs d'onde.

Pour une longueur d'onde déterminée, la formule de Wien peut s'écrire :

$$R = \frac{A}{\frac{K}{e^{T}}},$$

A et K étant des constantes, d'où

$$\frac{K}{T} = \text{const.} - \log R,$$

ce qui nous ramène à une droite, si l'on porte en abscisses Cs inverses de la température absolue et en ordonnées les logarithmes des rayonnements.

Dans le cas du four électrique, l'équation de cette droite est, en posant $y = \log 100 \cdot \text{R}$ et $x = \frac{10000}{\text{Tabs}}$,

$$y = 8,94 - 0,965 x$$
.

Cette formule m'a permis de calculer les températures relatives aux rayonnements lumineux observés pour le corindon, et en supposant qu'il se comporte comme un corps noir.

Rayonnement lumineux.	Température observée.	Température calculée.	Erreur.	Erreur pour 100 sur la température absolue.
0,00225	0	0	0	27
•		1017	+17	+1,34
0,0075	. 1100	1105	+ 5	+0,36
0,024	1200	1201	+ 1	+0,07
0,072	. 1300	1287	-1 3	—o,83
0,172	. 1400	1400	0	0
o,398	. 1500	1503	+ 3	+0,17
o,885	. 1600	1580	<u>—12</u>	—o,65
1,57	. 1700	1698	— 2	-0,10
2,85	1800	1797	— 3	-o,14
5, 10	. 1900	1904	+ 4	+0,18

L'erreur pour 100 reste, on le voit (à part la mesure à 1000 où le rayonnement lumineux est faible et difficile à mesurer), très inférieure à 1 pour 100, ce qui justifie la loi.

Nous verrons, en discutant à la fin de ce Chapitre les résultats obtenus pour les autres corps, quels sont ceux pour lesquels la formule de Wien est applicable.

Oxyde de chrome.

Ce corps sournit les valeurs suivantes:

Température.	Rayonnement.
o 900	0,00150
1000	o,00657
1100	o,o285
1200	0,120
1300	o,345
1400	o,81

Charbon de cornue.

Le charbon de cornue se rapproche beaucoup plus du four électrique, à cause de sa plus grande conducti-

bilité:

Température.	Rayonnement.
o	
900	. 0,0012
1000	o,oo45
1100	0,0165
1200	o,0525
1300	ο,τ35
F400	. o,26o

J'ai cherché, pour les trois corps noirs que j'ai étudiés, quelle était la température de la surface d'après leur rayonnement calorifique mesuré par la lunette, et en supposant qu'ils se comportaient comme des corps noirs parfaits. Il suffit pour cela de pointer, sur la courbe relative au four électrique, la température qui correspondrait au rayonnement calorifique observé.

Lorsque le couple indique 1300° dans ces trois matières, leurs températures respectives vraies à la surface seraient:

•	0 d'après le rayonnement calorifique.	Rayonnement lumineux que devraient présenter ces corps à cette température.	Rayonnement observé.
Charbon	1350°	0,123	0,135
Oxyde de chrome.		0,147	0,345
Corindon	1415	0,240	0,225

Je mets en regard, dans les deuxième et troisième colonnes, les rayonnements lumineux donnés par le sour à ces températures, qui sont certainement plus près de la vérité que celles sournies par le couple, avec les rayonnements observés.

Le charbon et le corindon donnent des résultats assez concordants. Il n'en est pas de même pour l'oxyde de chrome, qui pourrait bien rentrer, d'après ces résultats, dans la catégorie des corps luminescents. Ceci serait d'autant plus acceptable qu'il jouit de propriétés spéciales qui l'ont fait employer pour l'éclairage comme succédané du cérium qui présente, nous l'avons vu, une luminescence très nette.

	Platine.	
Températu	n.e.	Rayonnement
0		
900 /		. 0
1000		8100,0
1100		. 0,0060
1200		0,0225
1300		. 0,072
1400		0,185
1500		ບຸຊິດວັ
1600		. 0,740

II. - RAYONNEMENT LUMINEUX DES OXYDES BLANCS.

Les grandes dissérences signalées dans la mesure du rayonnement calorisique en slamme oxydante ou réductrice se retrouvent ici, mais ce ne sont pas toujours les oxydes qui présentent les plus grandes dissérences pour la chaleur qui m'ont donné les résultats les plus variables pour la lumière.

Le rayonnement calorifique, ainsi que je l'ai mesuré, embrasse, en effet, une région considérable du spectre; il n'en est plus de même du rayonnement lumineux qui se rapporte à une longueur d'onde bien déterminée.

Suivant que le maximum d'énergie sera placé dans la région chaude ou dans la région lumineuse du spectre, il résultera du déplacement de ce maximum des variations inégales en chaleur ou en lumière.

J'ai étudié, au point de vue lumineux, les mêmes corps que pour la chaleur; je me suis appliqué, de même que dans les séries précédentes, à les chauffer par le daid de la flamme, c'est-à-dire par les gaz chauds provenant de la combustion complète et renfermant même encore un exces d'oxygène, ou par une flamme volumineuse très riche en gaz réducteurs.

Il ne m'a pas été possible dans ces conditions d'obtenir toujours la température maximum que peut donner le chalumeau, qui demande un réglage sans excès de l'un ou de l'autre des deux gaz. Il devient même difficile de savoir exactement quelle est la nature de la flamme quand on dépasse 1500°. Néanmoins, pour un certain nombre d'oxydes, les différences sont très nettes, et les séries présentent une grande régularité. Il n'en est plus de même si le chauffage est fait sans précautions, auquel cas on obtient des points très différents qui appartiennent à l'une ou à l'autre des séries, ou qui tombent entre les deux courbes représentant le phénomène pour chacune d'elles.

Chaux.

J'ai indiqué précédemment les différences considérables de rayonnement calorifique suivant la provenance de cet oxyde, et qui s'expliquent par son degré de pureté.

Bien que j'aie refait au point de vue lumineux des séries relatives à ces diverses variétés, je crois que la seule intéressante se rapporte à la chaux pure préparée au moyen du carbonate précipité.

	Rayonnemen	t de la slamme
Température.	oxydante.	réductrice.
900	O	O
1000	0,0015	O
1100	0,0045	0,0015
1200	0,0075	0,0030
1300	0,0225	0,0067
1400	0,075	0,0195
1500	0,21	0,099
1600	0,48	0,150
1700	0,89	0,330

Ainsi le rayonnement lumineux est sensiblement trois

fois plus grand en slamme oxydante qu'en slamme réductrice. Ces énormes dissérences sont tout à sait hors de proportion avec les erreurs dues à l'évaluation de la température. L'expérience suivante ne laisse aucun doute à ce sujet : on prépare, en la comprimant dans un tube essilé, des petits silaments de la matière, ayant environ 1^{mm} de diamètre. Portés dans la slamme d'un bunsen, ils deviennent très lumineux, mais leur éclat augmente brusquement au moment où, en les retirant de la slamme, on les soumet à l'action oxydante de l'air.

Cette expérience réussit avec la plupart des oxydes, excepté pour l'oxyde de thorium qui prend, comme nous l'avons vu, une couleur plus sombre en flamme oxydante; d'un bleu vert dans la flamme, il devient brusquement rouge quand on le retire, et cela avant qu'il ait en le temps de se refroidir. Les autres oxydes prennent en général une teinte bleuâtre quand on les retire de la flamme

Magnésie.

Quoique présentant le phénomène dont je viens de parler, la magnésie ne m'a pas donné des dissérences assez nettes pour qu'il soit possible de les mettre en évidence par la méthode photométrique que j'ai employée.

Voici les résultats obtenus :

Temperature.	Rayonnement.
900	0
1000,	0,001
1100	0,003
1200	. 0,010
1300	0,040
1400	0,125
1500	0,30
1600	0,60
1700	
Ann. de Chim. et de Phys., 7º série, t. XXVI	I. (Décembre 1902.) 33

Oxyde de zirconium.

Mêmes remarques pour la zircone, qui m'a sourni les chissres suivants:

emperature.											R	ayonnement.
O												0.0015
900	 •	4	•	+ 1		• •	-		•		٠.	0,0015
1000			 									0,0045
1100	 		 ٠,		٠.			 • •				0,0165
T200	 		 				٠.	 		٠.	٠	0,069
1300	 		 ٠,						4			0,285
1400	 -	٠							٠			0,86
T500	 		 				+	 				1,85
1600	 		 					 				4,00

Oxyde de lanthane.

Par contre, l'oxyde de lanthane donne des résultats assez nets pour qu'il soit possible de les mesurer :

	Rayonnemon	t de la flamme
Température	oxydante.	réductrice.
800	0,0010	0
900	0,0015	0,0015
1000	0,0135	0,004
1100	0,049	0,014
1200	0,153	0,054
1300	0,405	
1400	0,90	
1500	1,60	
1600	2,85	

Cette perle, ainsi que plusieurs autres (oxydes de zirconium, de calcium, etc.) se sont délitées entre les dens séries d'expériences relatives à la chaleur et à la lumière. J'ai déterminé à nouyeau pour ces corps le rayonnement calorifique; les résultats obtenus sont complètement d'accord avec les anciennes séries.

Oxyde de thorium.

	Fla.	mme
Température.	oxydante.	réductrice,
0		
900	0,001	
1000	6,003	0,0015
1100	0,009	0,0052
1200	0,036	0,0165
1300	0,120	0,069
1400	0,315	0,225
1500	0,675	
1600	1,18	
1700	1,93	

Ces résultats ne sont pas en contradiction avec l'expérience des filaments chauffés dans le bec Bunsen.

Une mesure spectrophotométrique directe montre en effet que la quantité de lumière verte émise par l'oxyde de thorium est plus grande en flamme oxydante qu'en flamme réductrice, mais le phénomène est encore bien plus marqué pour les radiations rouges, de sorte que l'œil, qui ne perçoit que la lumière totale, voit virer la teinte du blanc verdâtre au rouge quand le bàtonnet est retiré de la flamme.

Oxyde de cérium.

	Flai	mme
Température.	oxydante.	réductrice.
900 ,	0,0015	0,0012
1000	0,0105	0,0030
1100,	0,033	
[200.,,,	04085	
1300	0,225	
1400	0,705	

Mélange Auer

	Rayonnemen	t de la flamme
Température.	oxydante.	reductrice
1000	0,0015 0,0060 0,023 0,096 0,315 0,90	0,0022 0,0090 0,036 0,130 0,405
1600	4,00	

DISCUSSION DES RÉSULTATS OBTENUS.

En appliquant la loi de Wien au charbon de cornue et à l'oxyde de chrome, on n'obtient pas plus d'écarts entre les valeurs observées et les valeurs calculées que pour le four électrique.

Le coefficient angulaire de la droite qui représente les logarithmes du rayonnement en fonction de l'inverse de la température absolue étant 0,965 pour le four, j'ai trouvé pour le charbon 0,98 et 1,14 pour l'oxyde de chrome, dont le rayonnement, on l'a remarqué, augmente beaucoup plus vite avec la température que pour les deux autres corps.

Mais la loi ne s'applique plus au corindon, qui fomnit deux droites dont le point de raccordement est à 1080°. Le coefficient angulaire de la première est 0,71; celui de la seconde 1,21.

Pour le platine, la droite représentative a pour équa-

$$y = 8,68 - 1,08 \frac{10000}{T}$$

peu différente de celle qui représente le charbon. Extra-

polée jusqu'à 1785, cette droite indique 2,69 carcels comme rayonnement au lieu de 2,03 carcels, valeur de l'étalon Violle. Cet écart est imputable sans doute à une erreur sur la mesure de la température. Cette différence de rayonnement serait expliquée par une erreur de 4,9 pour 100 sur la température absolue du platine à ce moment.

Le platine rayonne sensiblement comme les corps noirs au point de vue lumineux; nous avons vu que son rayonnement calorifique est environ cinq fois plus faible que celui du four et du charbon, ceci explique le bon rendement de ce corps employé comme radiateur dans les premières lampes à incandescence.

La plupart des autres oxydes blancs peuvent, en employant le même mode de représentation, fournir sensiblement des droites, mais il y a plusieurs exceptions :

La chaux, surtout en flamme réductrice, présente un point d'inflexion très net vers 1400°, la dérivée de cette courbe passant en ce point par un maximum.

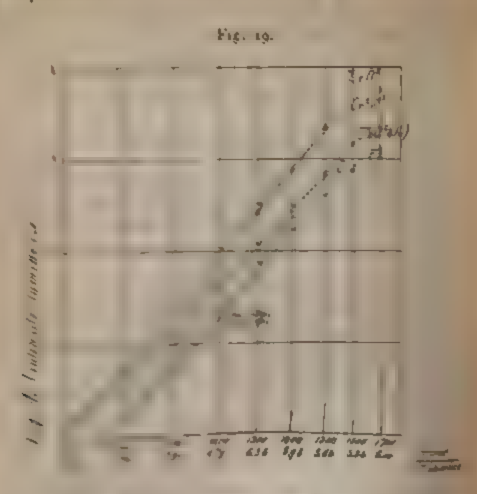
Le cérium oxydé fournit des résultats du même ordre, mais le point d'inflexion se trouve vers 1150° et correspond à un minimum de la courbe dérivée.

Pour la zircone, le logarithme du rayonnement croît d'abord plus vite que l'inverse de la température absolue; ce n'est qu'entre 1100° et 1500° que la courbe est assimilable à une droite. La figure 19 représente ces résultats pour quelques-uns des corps étudiés qui donnent des droites.

La conclusion de ces remarques est que, pour les corps

noirs, les formules en e représentent bien le phénomène; le four, le charbon et l'oxyde de chrome sont dans ce cas; il en est de même du platine et d'un certain nombre d'oxydes blancs : magnésie, mélange Auer (flamme oxydante et réductrice), lanthane (flamme oxydante) et thorium (flamme oxydante).

Pour d'autres, au contraire, on peut obtenir, par le mode de représentation adopté, des courbes quelconques au lieu



. commontrent que la formule de Wen est

L'endement optique de ces corps et des nous

CHAPITRE III.

Rendement lumineux des corps étudiés en fonction de la température.

Quoique le rendement lumineux n'ait pas une signitnation physique aussi précise que celle que l'on donne généralement à cette expression, il est néanmoins utile à considérer. La quantité d'énergie rayonnée par un foyer lumineux W se décompose en deux : l'une W, représente celle des rayons obscurs, et l'autre W, celle des rayons lumineux, de telle sorte que l'on peut écrire

$$W = W_0 + W_I.$$

Le rendement lumineux d'un foyer quelconque est le rapport $\frac{W_I}{W}$ de l'énergie transmise sous forme de lumière à l'énergie totale des radiations émises par le foyer. Ce rendement n'a pour les solides une valeur appréciable qu'au-dessus de 500° et il augmente très rapidement avec la température.

On sait que le rendement lumineux a été déterminé le plus souvent en mesurant l'énergie des rayons lumineux, les rayons obscurs étant arrêtés par une cuve d'eau. Dans certains cas où il est possible d'immerger le foyer dans un calorimètre on mesure, par différence des calories dégagées, l'énergie du rayonnement lumineux en employant successivement un calorimètre opaque puis transparent.

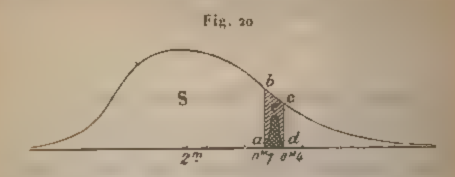
Toutes ces mesures ne sont que très approximatives; on admet, en effet, implicitement : 1° que l'eau ne laisse passer aucune radiation obscure; 2° qu'elle n'a pas d'absorption pour les radiations lumineuses.

Le seul moyen correct à employer serait évidemment de tracer la courbe de répartition de l'énergie dans le spectre normal de la substance émissive; il faudrait ensuite multiplier chacune des ordonnées correspondant au spectre lumineux (très étroit, comme on sait, par rapport au spectre total) par un coefficient relatif à la sensibilité de la rétine, pour chaque radiation.

Ces coefficients seraient, par exemple, déduits de la courbe tracée par Frauenhoser pour représenter la répartition de la lumière dans le spectre solaire. Enfin, on prendrait, comme rendement, le rapport de la courbe des

lumières aed (fig. 20) à la surface totale S de la courbe représentant l'énergie calorifique totale.

Dans l'industrie on exprime couramment le rendement



des lampes électriques par le nombre de watts consommés par bougie. Il serait plus voisin de la définition théorique de donner le nombre de bougies par watt.

C'est cette définition que j'ai employée pour calculer le rendement des diverses matières que j'ai étudiées : le rendement sera mesuré par le nombre de carcels que fournit par watt le centimètre carré de la substance à la température considérée; ces carcels étant mesurés en lumière monochromatique verte, qui est sensiblement proportionnelle, d'après M. Crova, à l'intensité lumineuse totale (').

On remarquera que le rendement que je trouve pour le charbon est trois sois plus élevé environ que celui admis dans la pratique.

Il est courant d'admettre qu'une lampe à incandesceuce, dans le voisinage de son régime normal, prend 3 watts par bougie, ce qui correspondrait, pour la définition adoptée, à 0,033 carcel par watt.

Ceci s'explique si l'on résséchit que les watts nécessaires pour actionner la lampe sont dissipés par toute la surface du filament et que la projection seule de ce filament sur un plan parallèle à son axe sert à éclairer le photomètre.

Les watts dissipés dans la direction du photomètre sont

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys, 6º série, t. VI, p. 528.

donc représentés par les watts totaux divisés par π. Le rendement exact serait donc de t watt par bougie, si l'on pouvait réaliser une surface plane ne tayonnant que d'un seul côté, soit o, ot carcel par watt.

Les mesures effectuées sur la lampe à incandescence dont la température a été extrapolée jusqu'à 1900 four-

nissent o, our carcel.

Le Tableau suivant résume le résultat de mes expériences à ce sujet. Il montre les différences bien nettes que présentent les corps au point de vue du rendement lumineux et justifie le choix qui a été fait de certains oxydes ou mélanges qui, employés comme radiateurs, ont fourni les excellents résultats que l'on sait.

Résultats numériques : Rendement optique en fonction de la température.

	.006	1000•.	1100.	1200.	1300.	1400•.	1500.	1600•.	1700.
Four électrique	0,0000	0,00014	0,00037	0,00090	0,00214	1,00,0	0,0073	0,01355	0,0189
Corindon	0,00012	0,00026	0,00041	8100,0	0,0051	0,0127			
Charbon	0,00009	0,00025	1,0000,0	9,000,0	0,0035	0,0054			
Oxyde de chrome	0,00012	0,00037	0,00121	0,00385	0,0085	0,0155			
Platine	0,0000	90000,0	0,00161	0,00417	0,0107	0,0207	0,0352	0,0521	
Magnésie	0,0000	0,00025	0,00062	0,00165	91500,0	0,0127	0,0229	0,0346	0,0447
Zircone	0,00024	0,00055	0,00158	0,00510	0,0162	0,0362	950,0	0,0895	
Chang (oxyd	0,0000	0,00093	0,00233	0,00310	0,00655	0,0149	0,0262	0,0384	0,0440
unaun réd	0,0000	0,00000	0,00081	0,00129	0,00225	0,00498	0,0197	0,0227	0,0393
Lanthana oxyd	0,00049	0,00304	0,0925	0,02160	0,0435	0,0709	0,0955	0,124	
rantmane réd	0,00049	0,00097	0,00264	0,00762					
Cárita (oxyd	0,00028	0,00112	90200,0	0,00355					
réd	0,00008	91000,0							
Thorine \ oxyd	0,00038	0,00081	0,00172	0,00495	0,0119	0,0238	0,0392	0,0556	
~	0,00000	0,00067	0,00186	0,00466	0,0148	0,0350			
Mélange (oxyd	0,00032.	0,00085	0,00213	0,00618	0,0140	0,0273	0,0438		
Auer \ réd	0,00070	1200,0	0,0055	0,0129	0,0289				

Quoique ce Tableau ne puisse représenter d'une saçon absolue le rendement à une température déterminée, il est néanmoins comparatif et l'on se rapprochera beaucoup de la vérité en majorant de 50° les températures indiquées. Ainsi, par exemple, le rendement indiqué comme étant mesuré à 1400° se rapporte vraisemblablement à une température de 1450° environ.

Tous les corps ont pu être mesurés jusque-là; nous trouvons que les corps noirs : le charbon et le four électrique, ont un très mauvais rendement lumineux; ils ne donnent que 0,005 carcel par watt; l'oxyde de chrome fournit une lumière triple, sans doute à cause d'un phénomène de luminescence.

Le platine serait beaucoup plus avantageux, mais on sait qu'il a dû être abandonné pour la fabrication des lampes comme trop fusible; il ne prendrait, dans une lampe industrielle, que i watt par bougie, tandis que le charbon exige 3 watts.

L'osmium, proposé récemment par Auer, doit sans doute son bon rendement aux mêmes causes que le platine, c'est-à-dire à son grand pouvoir réfléchissant qui diminue son pouvoir émissif dans la région chaude du spectre d'émission. Malheureusement, ce métal est si rare qu'on ne pourrait en trouver assez pour répondre aux besoins de la fabrication.

Parmi les oxydes blancs, c'est l'oxyde de lanthaue qui fournit les meilleurs résultats, mais cette matière se délite rapidement à l'air, comme la chaux, et ne pourrait servir à la construction des manchons incandescents.

D'ailleurs, d'après l'alluse de la courbe en slamme réductrice, son rendement serait moins bon dans ces conditions, qui sont celles qu'il est possible d'obtenir dans les brûleurs Bunsen employés pour chausser les corps radiants.

Le mélange Auer fournit déjà plus de lumière en flamme

oxydante que la thorine en flamme réductrice. Il est regrettable que je n'aic pu déterminer le rendement du mélange Auer en flamme réductrice à cette température; c'est évidemment la substance qui donne le meilleur résultat, tout en présentant les qualités de résistance mécanique et d'inaltérabilité réclamées par la pratique.

Pour les corps qui suivent à la fois une loi de la forme

 $R_c = a T^x$ pour le rayonnement calorifique, et $R_c = Ae^{-\frac{1}{4}}$ pour le rayonnement lumineux, la formule qui donnerait le rendement optique à une température T serait

Rendement =
$$\frac{A}{\alpha T^x e^{\frac{K}{T}}}$$

Cette formule montre que le rendement pourrait passer par un maximum à une certaine température, ce qui, d'ailleurs, est une conséquence de la loi du déplacement.

Mais nous sommes très loin de cette température, qui est extrêmement élevée. Pour le Soleil, on sait, d'après les expériences de Langley, que le maximum de l'énergie est dans la partie lumineuse du spectre.

Cette coîncidence apparente provient sans doute de l'accommodation séculaire de la rétine pour la longueur d'onde qui représente le maximum de l'énergie de la radiation solaire.

CHAPITRE IV.

Essais sur des oxydes mis sous forme de manchons -- Essai de théorie du bec Auer.

L'industrie livre maintenant des manchous non imprés gnés à bas prix. Ces manchous, en tissu de coton préalablement dégraissé et traité à l'acide chlorhydrique, pour le débarrasser de la chaux qu'il peut renfermer, sont prêts pour l'emploi. Les solutions qui m'ont servi sont à 30 pour 100 de nitrate pur.

J'ai préparé avec ces solutions trois manchons (') en oxydes de cérium, de thorium et au moyen d'un mélange de nitrates de thorium et de cérium (liqueur éclairante); ce dernier mélange laisse un résidu solide renfermant 1,2 pour 100 de cérium.

C'est en faisant ces manchons qu'on se rend bien compte des propriétés remarquables du mélange employé couramment : tandis que les manchons de thorine et de cérite restent très fragiles et se travaillent mal, le manchon Auer possède, en dehors de ses propriétés éclairantes si remarquables, une résistance à la rupture qui a dû contribuer pour une certaine part à son succès (2).

Les phénomènes de changement de teinte avec la nature de la flamme, sur lesquels j'ai déjà attiré l'attention, se retrouvent très nettement ici lorsqu'on fait varier légèrement les entrées d'air des brûleurs Denayrouze qui m'ont servi à faire ces essais; on sait que ces brûleurs fonctionnent sans verre et sont munis d'une virole de réglage pour l'arrivée de l'air. Les variations de teinte de la thorine sont particulièrement curienses : avec un excès de gaz, la teinte du manchon est rosée; elle devient d'un blanc vert dès qu'on rend l'arrivée de l'air.

L'intensité lumineuse des manchons de thorine et de cérite est très faible; on indique généralement les valeurs suivantes pour les trois manchons placés sur le même bec brûlant 100¹ à l'heure :

Manchon de thorine..... t bougie Manchon de cérite...... 7 bougies
Manchon Auer..... 70 bougies

⁽¹⁾ On trouvera tous les détails sur la préparation des manchons incandescents dans l'Ouvrage : L'éclairage à incandescence, par P. Truchot (G. Naud, éditeur).

⁽²⁾ Cette resistance pourrait bien provenir d'une combinaison de l'oxyde de thorium à tendances acides avec l'oxyde de cérium basique, comme le D' Westphal l'a avancé.

Quoiqu'il soit très difficile de comparer à un étalon l'intensité de lumières de teintes aussi différentes, j'al trouvé que les chiffres donnés par les deux premiers manchons, surtout celui de cérium, sont encore trop forts par rapport au bec Auer pris comme terme de comparaison.

Lorsqu'on projette latéralement, sur un manchon, la flamme d'un bunsen, on observe les teintes caractéristiques

suivant la nature de la zone correspondante.

Le cérium m'a fourni un résultat assez curieux sur lequel je veux appeler l'attention :

L'intérieur du cône bleu central de la flamme du bec Bunsen est à peu près froid; aussi donne-t-il sur le tissu une tache noire, quels que soient d'ailleurs les oxydes

employés.

Quand on fait l'expérience avec le cérium on aperçoit, au bord de cette tache noire, une zone plus brillante; de temps à autre, quelques mailles plus fines semblent s'y allumer et l'incandescence gagne le centre de la zone en produisant un crépitement rappelant celui du nitrate de potassium projeté sur des charbons enflammés.

Cette simple expérience met bien en évidence, à mon avis, les propriétés condensantes de ce dernier oxyde. Ces propriétés catalytiques ont été tour à tour invoquées puis rejetées dans la théorie des manchons incandescents; je crois, pour ma part, que cette action doit être prise en considération. Les oxydes, nous l'avons déjà vu, sont extrêmement perméables pour les gaz; quoi d'étonnant à ce que ces gaz occlus puissent se combiner dès que la température devient suffisante?

M. Bunte a en effet démontré que le mélange d'oxygène et d'hydrogène, qui explose vers 650° en présence de la silice ou d'oxydes inactifs, se combine à 350° en présence de l'oxyde de cérium. C'est là, je crois, l'explication du phénomène d'incandescence intermittent de la cérite dans la zone froide centrale du hunsen.

Mais on pourrait en tirer aussi l'explication de la luminescence que j'ai constatée si nettement pour l'oxyde de cérium. En tournant dans la flamme, cet oxyde doit absorber en certains points des gaz qui brûlent un instant après dans un région légèrement plus chaude. Or, étant donné la loi extrêmement rapide d'accroissement du rayonnement calorifique avec la température, il est facile de comprendre que la moyenne du rayonnement mesuré par rapport à la moyenne des températures, ce que l'on fait dans notre expérience, soit plus grande que le rayonnement que fournirait le corps si sa température était uniforme et égale à la température moyenne indiquée par le couple.

La même explication pourra être invoquée a fortiori pour le rayonnement lumineux qui croît encore d'une façon plus rapide ('); l'oxyde de chrome et la plupart des oxydes rayonnent, en effet, plus de lumière qu'un corps noir porté à la même température.

On voit donc que ces phénomènes de luminescence, dans le cas qui nous occupe, ne sont pas en contradiction avec la loi de Kirchhoff.

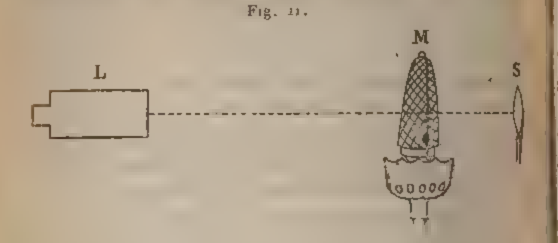
TRANSPARENCE DE LA THORINE A CHAID.

On a avancé que la magnésie était transparente pour les radiations de grande longueur d'onde. Or un manchon confectionné avec de la magnésie a l'apparence caractéristique du manchon de thorine, sa lumière est d'un blanc bleuâtre excessivement faible sons cette petite épaisseur.

Je me suis proposé de faire quelques expériences, sur ce manchon et sur celui de thorine, dans le but de vérisier si l'on peut mettre en évidence la transparence de ces deux matières à température élevée. Le principe de la méthode est le suivant :

⁽¹⁾ Au voisinage immediat de 15000 l'éclat augmente sensiblement comme la quinzième puissance de la température absolue.

1º On vise avec la lunette pyrométrique L, au travers du manchon M, une source de chaleur S qui a été successivement un bec Bengel, un bec Auer et une s'amme



étroite d'acétylène brûlant à l'extrémité d'un tube capillaire (fig. 21), le manchon M étant d'abord éteint;

2º On allume le manchon M;

3º On éteint S;

4º On mesure S seul.

Des quantités de chaleur mesurées par les expériences 1° et 4° on tire d'abord le rapport des pleins aux vides du manchon.

Ce rapport est variable avec la grandeur de la source S, le rapport des pleins aux vides étant d'autant plus grand qu'on se rapproche plus du bord, où les mailles sont vues plus obliquement.

J'ai ainsi trouvé :

	Rapport des pleins aux vides.
ou bec Auer (surface moyenne du manchon)	4.7
Flamme étroite d'acétylène (manchon au centre)	

Ainsi, le rapport des pleins aux vides pour la surface moyenne est de 4,7; il est égal à l'infini tout au bord du manchon, les mailles étant vues très obliquement.

Les expériences 1º, 2º et 3º permettent de mesurer la

transparence. En esset, si la matière est complètement opaque, on doit avoir :

déviation 1°+ déviation 3° = déviation 2°.

Si la matière présente une transparence quelconque, la déviation mesurée dans l'expérience 2° doit être plus grande que la somme des déviations 1° et 3°.

J'ai toujours trouvé que le rayonnement calorifique total, expérience 2°, est égal à la somme du rayonnement du manchon seul augmenté du rayonnement de la source S vue à travers les mailles.

Ces expériences ont été répétées en remplaçant la lunette pyrométrique par un photomètre; les résultats sont également négatifs.

Faut-il conclure de ces essais que la thorine est opaque aussi bien pour la chaleur que pour la lumière? Je ne le crois pas, l'état sous lequel la matière se trouve suffirait

pour expliquer cette opacité apparente.

L'alumine pure est transparente et cependant des manchous en alumine donnent des résultats identiques à ceux de la magnésie et de la thorine. Cela tient à l'état boursouflé de la matière, dans laquelle il se produit une foule de réflexions totales. De même une buile d'air au milieu d'une masse de verre paraît opaque, de n'ême aussi la neige, bien qu'étant constituée par des cristaux transparents de glace, intercepte fortement la lumière.

Je dirai, en passant, que les manchons de magnésie seule se trouent rapidement, la magnésie se volatilise avant de fondre, et les fils s'amincissent aux points qui correspondent au maximum de vitesse du jet gazeux.

On se rend bien compte, par les explications qui précèdent, des raisons de l'insuccès de ces mesures. Il me paraît bien difficile de mettre en évidence la transparence de ces oxydes; peut-être y parviendrait-on en les immergeant dans un liquide ayant le même indice et dans lequel

Ann, de Chim. et de Phys., 7º série, t. XXVII. (Decembre 1902.) 36,

ils devraient disparaître, de même que le verre dépoliperd son opacité lorsqu'on le mouille avec un liquide d'indice convenable.

En tous cas, la blancheur de ces corps est déjà une présomption à cet égard : la poudre de verre réalise le corps blanc le plus parfait comme réfléchissant également toutes les radiations lumineuses qui le frappent.

PHOTOGRAPHIE DES TROIS MANCHONS.

Voulant savoir si, grâce à son faible pouvoir émissit dans l'infra-rouge, la thorine n'était pas portée à une température beaucoup plus élevée que le bec Auer, j'ai fait la photographie simultanée des trois manchons. Si la température du manchon de thorine est très élevée, son spectre sera relativement riche en rayons ultra-violete qui agiront avec une grande intensité sur la plaque photographique. La photographie montre, en effet, que le rayons émis par ce corps sont assez actifs sur la plaque, tout en agissant moins que le bec Auer lui-même Le rapport entre les intensités chimiques de la lumière de ces deux sources est certainement bien plus près de l'unité que le rapport de leurs intensités lumineuses.

Pour m'assurer que l'objectif photographique n'exerçait pas une action absorbante trop grande sur les rayons ultraviolets, ce qui aurait masqué le phénomène que je voulais mettre en évidence, j'ai fait, au moyen d'un petit trot percé dans une lame mince de laiton, une nouvelle photographie. Le diamètre de ce trou doit être calculé d'après le tirage de la chambre noire pour donner, on le sait, let meilleurs résultats. La petite ouverture que j'ai employée avait omm, 4 pour une distance focale de 300mm; il semble bien, sur cette épreuve, que les différences entre les deut manchons extrêmes sont plus faibles, mais ce n'est pas tonet, ce qui indique que le spectre de l'oxyde de thori seul ne renferme pas beaucoup plus de rayons actinique absorbables par le verre de l'objectif que le mélange Auer.

semble presque noir; en fait, la lumière donnée par le manchon est rougeâtre et rappelle celle que fournissent les corps noirs chaussés à basse température. A froid, co manchon a une couleur ocreuse particulière. Je me suis demandé s'il ne devenait pas noir à chaud.

Pour le vériller, j'ai photographié avec le même temps de pose les trois manchons éteints et allumés en projetant

sur leur surface l'image d'un arc electrique.

On peut remarquer que l'image de l'arc, assez visible sur le cérium à froid (fig. 22), est beaucoup moins nette à chaud (fig. 23); la couleur propre de ce manchon se rapproche donc du noir quand la température augmente, et son pouvoir émissif doit se rapprocher de celui des corps noirs, ainsi que l'expérience directe sur les perles l'a d'ailleurs montré. Il semble qu'il en est un peu de même pour le thorium, quoique ce fait y soit beaucoup moins accusé.

Quant au bcc Auer, la quantité énorme de lumière qu'il sournit noie complètement la lumière apportée par l'arc.

ESSAI DE THÉORIE DU BEC AVER.

Ces dernières expériences permettent de donner une théorie assez plausible du fonctionnement du bec Auer.

Le manchon d'oxyde de cérium seul n'éclaire pas, parte que le pouvoir émissif considérable de cette matière l'empêche d'atteindre une température suffisante. Nous avons vu que la soudure d'un couple recouvert de cérite, plonget dans une flamme, indique une température plus basse de plus de 200° que lorsqu'elle est nue; or, on sait combien est rapide l'apparition de la lumière avec la température. L'afflux de la chaleur est, en effet, limité dans les flammes et la température à laquelle est porté le manchon ne dépend que de la vitesse du courant gazeux, de sa température et enfin du pouvoir emissif de la substance qui le constitue.

Or, nous ne disposons que de la vitesse, car la tempéra-

ture de la flamme est limitée par les phénomènes de dissociation et le pouvoir émissif est une quantité physique que nous ne pouvons changer. Il en résulte que, si nous étions astreints à préparer des manchons en cérite, nous serions obligés de donner aux fils qui les constitueraient des dimensions voisines du centième de millimètre pour obtenir de bons résultats.

On sait, en effet, que la température que prend un fil, même dans une flamme très volumineuse, dépend énormément du diamètre de ce fil.

Ce fait est généralement attribué à la conductibilité du fil (1), mais ce n'est pas la seule raison.

En effet, en supportant une petite perle de platine de 1^{mm} de diamètre par un fil de platine de 0^{mm}, 02, on voit le fil fondre, tandis que la perle reste bien au-dessous de son point de fusion.

J'attribue ce résultat à la viscosité des gaz chauds qui se renouvellent beaucoup moins facilement autour de la perle qu'autour du fil; la quantité de chaleur amenée dépendant évidemment de la vitesse du courant gazeux, l'apport sera plus grand pour le fil par unité de surface.

J'explique également par la convection le resultat curieux signalé page 36, où un sil d'argent, de omm, o2 de diamètre, ne fond que sous un courant de 2 ampères, soit une densité de courant de 5000 amperes par millimètre carré. On ne peut invoquer dans cette expérience les pertes de chaleur par conductibilité des attaches, le fil ayant environ 1^m de long. La suspension par des sils sins d'argent, par lesquels on peut faire passer une densité de courant considérable, dans la balance électrodynamique de lord Kelvin, repose sur ce principe.

Or, c'est précisément ce que permet l'oxyde de thotium, et l'on s'explique pourquoi il est si nécessaire d'obtenir un

⁽¹⁾ WABGENER, Verhandlungen der Berliner phys. Ges., t XIV, 1895, p. 78.

mélange intime, ainsi que le font remarquer MM. Le Chatelier et O. Bondonard (1), pour obtenir de beus radiateurs; jamais un mélange mécanique ne pourra donner une division aussi complète de l'oxyde radiant de cérium au milien de son support de thorine que le melange des nitrates avant calcination.

C'est, en effet, le seul rôle que remplit ce dernier oxyde; par sa porosité il permet au mélange gazeux de venir brûler au contact même du cérium, grâce aux phénomènes catalytiques; grâce à sa transpareuce, il permet aux rayons de passer; grâce enfin à sa grande solidité, il maintient rigidement la sorte d'éponge de cérite dont il est imprégné.

Mais ce qu'il faut surtout invoquer, c'est la faiblesse

du rayonnement calorifique de la thorine,

Un pouvoir émissif, aussi faible que possible pour la chaleur, est, en effet, une condition tout à fait essentielle pour l'oxyde servant de support à la matière radiante, sous peine de voir s'abaisser considérablement la température du manchon, et par conséquent le rendement.

Or, à part la chaux pure, nous voyons que, de tous les oxydes étudiés, c'est la thorine qui présente en flamme réductrice (condition réalisée dans les brûleurs) le pouvoir émissif le plus faible, tandis que la cérite fournit le plus élevé.

A 1200°, on trouve :

Oxyde de cerium (flamme réductrice).. 38 Oxyde de cerium (, , , , , , , ,).. 404

soit un tapport supérieur à 10. Il est à présumer que ce rapport est encore plus grand à la température élevée que le manchon atteint pendant son fonctionnement normal.

⁽¹⁾ Sur la radiation des manchons a incandescence (Compté rendus, t. CNXVI, 1898, p. 1861).

Mes expériences montrent, en effet, que le rapport des pouvoirs émissifs de ces deux corps augmente assez vite avec la température.

Ces considérations expliquent aussi le pourcentage exact de cérite qu'il faut employer. En agissant sur ce facteur on déplace le maximum de l'énergie du spectre d'émission du cérium et à la fois son intensité par la surface d'émission de ce corps.

Beaucoup de cérium fournit un rayonnement total intense, mais une lumière rougeatre; trop peu donne une lumière plus bleue, mais moins intense, peut-être à cause de la loi de déplacement du maximum de l'énergie avec la température, mais surtout par suite de la diminution considérable de la surface d'émission.

Ces proportions devront donc être changées si l'on désire produire en plus ou moins grande abondance telle ou telle radiation; les becs devant servir aux usages photographiques devront être plus pauvres en cérium que ceux destinés à l'éclairage courant.

Il est très probable également que, si nous disposions de flammes plus chaudes que celles des brûleurs actuels, il faudrait augmenter les proportions de cérium dans le mélange.

Ces considérations semblent d'autant plus exactes qu'on retrouve, dans tous les mélanges devenus courants, les deux corps : corps radiant et support, dont nous venons de décrire le rôle dans le bec Auer.

Dans le bec Sunlight, très employé en Augleterre, le radiateur est de l'oxyde de chrome noyé dans une masse d'alumine. La proportion est de 2 pour 100 d'oxyde de chrome; ce corps se volatilise à la longue, et le rendement diminue, mais on peut régénérer le manchon en pulvérisant à sa surface une solution étendue d'un sel de chrome.

C'est, sans doute, à la même cause d'appauvrissement

en oxyde de cérium qu'est dû le changement de teinte qui se produit avec le temps dans les manchons Auer. La lumière, riche au début en radiations jannes et orangées, passe peu à peu au vert bleuâtre, fait qui n'a pas été

expliqué jusqu'ici.

Il faut même que l'oxyde de cérium soit remarquablement peu volatil aux hautes températures pour que la faible quantité qu'en renferme un manchon (05,005) ne disparaisse pas plus rapidement, d'autant plus que la division de cet oxyde est énorme. Si l'on admet, ce qui n'est même pas, que tout le cérium est à la surface des tilaments, chaque millimètre carré de surface émissive ne renfermerait que 05,0000005 d'oxyde radiant.

CHAPITRE V.

Conclusions

Il résulte de ce travail un certain nombre de conclusions bien nettes que je vais maintenant résumer.

Le but de ces recherches était, comme je l'ai indiqué dans l'Introduction, de déterminer les lois du rayonnement calorifique et lumineux de quelques oxydes. J'espérais ainsi faire, au cours de ce travail, des remarques me permettant de donner, du fonctionnement des radiateurs à oxydes, une théorie plus satisfaisante que celles qui ont été proposées jusqu'ici.

Ce qui se dégage d'abord bien nettement, c'est la dissiculté de porter à une température unisorme et élevée une masse même très petite d'un corps quelconque et d'éva-

luer cette température.

J'ai pu, par divers moyens de contrôle, me faire uni idée de l'erreur commise systématiquement, même lors qu'on prend la précaution de faire tourner dans la flamme le corps à échausser. Cette précaution me semble de le

plus haute importance, si l'on veut que les résultats obtenus aient une signification quelconque.

Cependant, malgié ce dispositif, les différences de température entre le centre et la surface du corps peuvent encore s'élever à 5 ou 6 pour 100 lorsque la matière atteint 1500°.

A la suite des recherches entreprises dans le but de trouver la meilleure combinaison thermo-électrique à employer et la forme la plus avantageuse à lui donner, j'ai été amené à choisir, pour l'appareil destiné à mesurer le rayounement calorifique des corps en étude, la forme d'une lunette à objectif en fluorine, et dont le réticule est constitué par deux fils métalliques extrêmement fins dont le point de croisement constitue la soudure du couple.

Cette forme d'appareil complètement clos, et où l'une des soudures constitue, pour ainsi dire, le corps même de la lunette, offre cet avantage considérable qu'un rayonnement parasite venant frapper latéralement l'instrument ne fait naître aucune force thermo-électrique perturbatrice.

Devenant ainsi susceptible d'être pointé, cet instrument permet de mesurer l'éclat calorifique d'un corps, que j'ai exprimé en watts par centimètre carré, en multipliant par un facteur convenable la déviation que la lunette imprime à un galyanomètre.

J'ai justifié dans cette lunette, au moyen d'un microradiomètre, l'emploi de la fluorine dont l'absorption est proportionnelle au rayonnement à mesurer entre 900° et 1500°.

Pour évaluer avec précision les plus faibles courants thermo-électriques qui prennent naissance dans le circuit de la lunette, j'ai dû étudier une forme spéciale de galvanomètre à cadre mobile dont la résistance des diverses parties et les dimensions de la bobine sont calculées de manière à produire l'effet maximum avec le minimum de moment d'inertie.

L'ensemble de la lunette et de son galvanomètre présents un certain intérêt au point de vue de la mesure des hautes températures pour laquelle les procédés directs de pyrométrie sont impuissants.

J'ai pu rendre mon appareil assez robuste pour pouvoir l'appliquer aux usages industriels, comme je l'indiquerai plus loin.

Au cours de cette étude, j'ai eu souvent l'occasion d'étudier la loi du rayonnement d'un corps noir en fonction de la température. La loi si simple proposée par Stéfan,

$$\mathbf{R} = a(\mathbf{T}^{\flat} - t^{\flat}),$$

m'a toujours donné un accord très satisfaisant avec l'expérience. Je suis convaincu que l'usage de cette loi deviendra bientôt général pour mesurer les températures élevées, une erreur sur le rayonnement n'entraînant que des erreurs très faibles de la quantité à déterminer.

D'ailleurs, nous ne nous faisons actuellement une idée de la température que par les effets qu'elle produit sur distiérents corps convenablement choisis (dilatations, force thermo-électrique, variations de résistance électrique). Le loi de Stéfan, qui donne le rayonnement d'une enceinté fermée, doit donc fournir des résultats plus exacts, ce résultats étant indépendants des propriétés particulières du corps choisi pour constituer l'enceinte. L'application d'une formule analogue à celle de Stéfan et de la forme

$$k = \alpha T^x$$

est justifiée pour un certain nombre de corps, et j'ai pt donner, dans ce cas, la loi exacte du rayonnement en dé terminant pour ces corps les constantes a et x.

Dans la seconde Partie de ce travail, j'ai, pour mesure le rayonnement lumineux, employé une méthode de comparaison que je crois nouvelle. Cette méthode m'a permi de mesurer, comme pour la chaleur, l'eclat du corp chaud. La mesure consiste à faire disparaître le filament d'une lampe à incandescence sur l'image aérienne du corps rayonnant, l'œil étant armé d'un écran monochromatique (').

Ce procédé constituera peut-être le spectrophotomètre le plus simple, quand on connaîtra exactement la loi du rayonnement du charbon pour chaque longueur d'onde en fonction du rayonnement total mesuré par les watts. Les mesures électriques sont à la fois si commodes et si précises que leur emploi ne peut manquer de se généraliser.

L'étude du rayonnement d'un four électrique effectué par cette méthode m'a montré qu'on pouvait représenter très exactement la loi par une formule de la forme

$$R = \Lambda e^{-\frac{R}{T}}$$

Cette sormule n'est autre que celle que Wien a proposée pour représenter le rayonnement du corps noir en fonction de la température et de la longueur d'onde, cette dernière étant contenue dans les constantes A et K.

L'accord, en calculant les températures au moyen de cette formule, est excellent, l'erreur entre 1000° et 1500° restant inférieure à 1 pour 100.

J'ai également cherché à étendre cette loi aux autres corps étudiés, l'accord est très bou pour certains d'entre eux. Pour d'autres, au contraire, la loi ne se vérifie pas, sans doute à cause de modifications physiques ou chimiques de la matière. J'ai pu, pour les corps vérifiant la formule de Wien, déterminer les constantes A et K.

Pour ces derniers corps, la formule donnant le rendement optique que j'ai calculé dans le Chapitre III, pour les matières que j'ai étudiées, serait donc de la forme

Rendement
$$\frac{K'}{T x e^{\hat{T}}}$$

^{(&#}x27;) Jai appris depuis que ce principe a été utilisé en Allemagne dans la construction du pyromètre de Wanner.

et passerait par un maximum pour une certaine température, pour chacune des valeurs K' et K qui renferment la longueur d'onde.

Je crois avoir indiqué pour la première fois les variations considérables de rayonnement calorifique et lumineux et, par conséquent, de rendement qui résultent de la nature de la flamme.

Cette remarque donne une explication très simple des phénomènes de luminescence dans le cas des oxydes. Cet phénomènes seraient dus à ce qu'à certains moments la température de la surface du corps serait plus élevée, puis moins élevée que la température moyenne. Or, étant données les lois rapides d'accroissement du rayonnement avec la température, on s'explique facilement que, dans ces conditions, le rayonnement puisse devenir plus grand que celui d'un corps noir parfait.

Ces phénomènes n'infirment en rien les lois de Prévost et de Kirchhoff.

On trouve quelque chose d'analogue en électricité quand on mesure un courant redressé par une action électromagnétique ou par une action calorifique. M. E. Hospitalier a attiré autrefois l'attention sur ce point (').

Enfin, à la suite d'expériences faites en mettant les oxydes des terres rares sous forme de manchons, j'ai poébancher une théorie plausible du bec Auer.

J'ai démontré que l'oxyde de cérium se rapproche des corps noirs à haute température. Le rayonnement de corps est tout a fait comparable à celui du charbon, aux phénomènes de luminescence près, qui tendraient même à lui faire attribuer un rayonnement supérieur.

Seul, cet oxyde ne pourra donc donner de bons résultate au point de vue de l'éclairage, car sa température, dans une flamme où l'apport de chaleur est limité, ne pourra être très élevée.

⁽¹⁾ Sur la mesure des courants redressés (Comptes rendus de l'Acad. des Sciences, 8 juin 1885).

Il n'en sera plus de même si on le noie dans une grande masse d'un corps transparent et à faible pouvoir émissif comme l'oxyde de thorium : la surface de contact avec la flamme qui chausse par convection se trouvera augmentée, et la température sera plus élevée.

Si l'on veut me permettre une comparaison grossière, je dirai que l'oxyde de thorium agit à la façon des ailettes des tuyaux de vapeur, qui rendent plus faciles les échanges de température entre le tube central et l'air ambiant.

On retrouve, d'ailleurs, dans tous les melanges industriels, l'oxyde support transparent et l'oxyde noir qui forme radiateur.

Je fais remarquer en terminant que les résultats obtenus dans ce travail n'ont nécessité que l'emploi d'appareils et de méthodes très simples, et peuvent être facilement retrouvés avec les ressources d'un laboratoire ordinaire.

CHAPITRE VI.

Lunette et gaivanomètre pour les applications industrielles.

Dans leur intéressant Ouvrage Sur la mesure des températures elevées, MM. Le Chatelier et Boudouard (¹) insistent assez longuement sur les pyromètres à radiations calorifiques et suggèrent que, à bien qu'employés jusqu'ici à peu près uniquement pour l'estimation de la température du Soleil, leur usage pourrait certainement un jour pénétrer dans l'industrie, où ils rendraient de réels services ».

J'avais, à l'apparition de ce Livre, terminé mes mesures sur le rayonnement calorifique des oxydes, et j'étais tellement pénétré des idées émises par les auteurs que j'avais déjà fait construire, dans ce but, un appareil destiné à l'industrie et qu'il me reste maintenant à décrire.

⁽¹⁾ Carré et Naud, 1900.

Il est bien évident que, pour une application de ce genre, l'emploi de la fluorine est impossible; aussi me suis-je préoccupé d'abord de rechercher quels étaient, parmi les verres qu'on trouve actuellement dans l'industrie, ceux qui présentaient le minimum d'absorption pour la chaleur.

Les mesures anciennes montrent qu'à cet égard tous les verres se comportent sensiblement de la même façon. J'espérais, cependant, trouver dans les matières nouvelles, créées pour les besoins de l'Optique, des verres présentant des qualités spéciales.

Gràce à l'obligeance de M. C. Chéneveau, ingénieur de la maison Mantois, j'ai pu me procurer une série d'échantillons de verres que j'ai soumis à des essais dans le but de déterminer leur absorption.

La source calorifique était le dé de platine qui m'avait déjà servi, qui était porté à 800° par un brûleur et tournait sur le moteur électrique que j'ai décrit précédemment.

Le verre est interposé entre la source et la lunette à fluorine. L'absorption pour 100 est le rapport $\frac{\Delta - \delta}{\Delta}$, en désignant par Δ et δ les déviations galvanométriques sans et avec interposition du verre.

		Absorption
		pour 100.
1.	Flint extra dense	72,0
	» lourd	
3.	» léger	73,0
	» léger à la baryte	
5.	Baryum crown lourd.	
6.	» léger	
	Crown a haute dispersion.	
8.	» au zinc	
9,		
10.	» ordinaire léger	74,4
	» très léger	
	Borosilicate crown	
	Verre d'urane	
14.	Verre de didyme	75,7

Les plaques de verre avaient une épaisseur uniforme de 15mm.

On voit que les dissérences sont très saibles entre les diverses matières. J'ai choisi le slint à cause de son absorption légèrement plus saible, et aussi parce qu'il permet, pour un soyer donné, de réaliser des lentilles plus

minces et, par conséquent, moins absorbantes.

S'il présente l'inconvénient d'être plus absorbant que la fluorine, le verre permet au moins de ne pas être limité par les dimensions; on est, cependant, arrêté bientôt par une autre considération : celle de l'aberration qui augmente, comme on sait, comme le cube du diamètre, si l'on considère l'aberration latérale qui est seule intéressante ici.

J'ai eu l'idée, pour diminuer cette cause d'affaiblissement de la chaleur au foyer de la lunette, d'employer deux lentilles au lieu d'une; ce moyen, très fréquemment employé en Optique, comme on sait, diminue beaucoup l'aberration si l'on donne aux lentilles une forme convenable, et permet également de réduire leur épaisseur.

Le système que j'ai réalisé par ce moyen équivaut à une lentille unique de 9^{cm} de longueur focale et 6^{cm} de diamètre. Malgré cette grande ouverture, les images sont très bonnes, bien que fortement irisées. Je crois qu'il n'y a aucun intérêt à achromatiser un tel objectif; on perdrait sans doute plus qu'on ne gagnerait par l'augmentation d'épaisseur du verre.

La première lentille plan convexe est fixée au tirage qui recouvre le corps de la lunette et qu'on peut faire mouvoir pour la mise au point au moyen du pignon. La seconde lentille ménisque est fixée à une distance invariable de la soudure du réticule. Enfin on peut glisser dans une vanne des diaphragmes appropriés dont nous allons voir le rôle et qui sont placés à une distance fixe de la soudure.

La principale qualité qu'on doit rechercher d'un tel

appareil est, après l'exactitude des résultats, un maniement facile. Il faut que l'opérateur n'ait pas à se préoccuper de la distance du corps chaud, qui est, d'ailleurs, le plus souvent inaccessible; il faut donc que la lunette réalise cette condition, qui semble paradoxale, de donner desindirations identiques, que l'on soit près ou loin du foyer à mesurer.

the hairement de l'image donnée par une lunette dans un plan focal augmente quand l'objet s'éloigne, bien que la quantité totale de radiations qui tombe dans l'instrument diminue. Or nous avons vu que ma lunette mesure la quantité de chaleur par unité de surface de l'image, c'est-à-dire son éclat calorifique. On aurait donc, tant que la soudure resterait couverte par l'image du corps. et si l'on ne prenait aucune précaution à cet égard, une déviation qui augmenterait lorsqu'on s'éloignerait de la source. En effet, quand on fait des pointés avec une lunette, on ramène instinctivement, par la mise au point, l'image à être nette; la soudure verrait donc la lentille sous un angle d'autant plus grand que la source serait plus éloignée.

C'est pour parer à cet inconvénient et aussi pour pouvoir réduire dans un rapport connu les déviations de

l'instrument que je l'ai muni d'un diaphragme.

Le plus grand des diaphragmes qu'on peut employer est tel que, pour la distance minima à laquelle on veut employer la lunette (2^m), il masque encore légèrement let bords de la lentille objective. Il est bien évident a fortiori que ces bords seront masqués quand, la lunette visant un objet plus éloigné, l'objectif sera rapproché pour la mise au point. Il suffira donc que l'image couvre la soudure, et cette dernière verra l'objectif sous un angle invariable et déterminé par le diaphragme.

La lunette, portée par un pied à trois branches, est reliée par des cordons souples de longueur et, par conséquent, de *résistance constantes* à un galvanomètre spécial que je vais maintenant décrire.

La bobine est suspendue dans le champ étroit d'un aimant annulaire par un sil d'argent de 5^{rm} de longueur et de o^{mm}, o3 de diamètre; ce sil est assujetti, à la tête de torsion au moyen d'un ressort spiral qui a pour but d'amortir par son élasticité les vibrations verticales qui pourraient amener la rupture de la suspension. Le retour se fait par un sil identique slottant. La tête de torsion déplace donc dans son mouvement l'ensemble des deux sils, sans créer de couple de l'un par rapport à l'autre, ce qui arriverait si un seul des sils était mobile, comme cela a lieu dans la disposition habituelle.

La tige qui supporte la bobine porte un petit plateau qui passe dans la fente d'une plaque de laiton; à la partie inférieure de la bobine est fixée une autre tige passant dans un trou percé dans une équerre. Un ressort maintenu baissé par un excentri que soulève la bobine pendant le transport et vient bloquer le plateau; la bobine se trouve ainsi immobilisée. Une aiguille très légère permet de lire les déviations sur un cadran gradué visible au travers d'une glace portée par le couvercle. Ce dernier porte une ouverture qu'on peut fermer par un tube lorsqu'on a amené l'aiguille au zéro. Une fenêtre pratiquée dans l'enveloppe de l'appareil permet de vérifier si la bobine est bien libre dans tous les sens, et de régler la verticalité de l'appareil par trois vis calantes.

ÉTUDE DE LA LUNETTE INDUSTRIELLE.

Il m'a semblé intéressant de rechercher quelle était l'allure du rayonnement en fonction de la température dans une lunette à objectif en flint. Pour rendre les résultats comparables aux mesures faites avec la lunette à objectif en fluorine et pouvoir calculer l'absorption du verre à diverses températures, j'ai interposé devant la lu-

Ann. de Chim. et de Phys , 7' serie, t. XXVII (Decembre 1902 ,

nette à objectif en fluorine une lame de flint de 15^{mm} d'épaisseur de la matière employée à la construction de la lunette industrielle.

Voici les résultats que j'ai obtenus et qui m'ont permis de tracer les courbes ci-après (fig. 24):

·	-		Rayonnement
		Lunette	calculé
	_	fluorine	d'après
	Lunette	ા	la loi
•	fluorine.	lame de flint.	de Stéfan.
Température.	Courbe a.	Courbe b.	Courbe c .
500	. 28	•	2 /
_		0	34
600	. 46	4	56
700	. 75	14	86
800	. 114	28	126
900	. 160	47	178
1000	. 220	75	244
1100	. 290	113	33o
1200	. 377	ເບ່2	435
1300	. 477	230	564 .
1400	. 592	318	717
t500	. 735	414	904

La dernière colonne a été obtenue de la façon suivante: on a calculé, pour une des températures où l'absorption de la fluorine a été mesurée directement au moyen du microradiomètre dans les déterminations antérieures, quelle aurait été la déviation de la lunette si son absorption était nulle. On a pu alors, ce point étant connu, calculer le rayonnement théorique pour toutes les autres températures. Ceci permet, si l'on admet la loi de Stéfan, de calculer l'absorption de la fluorine à toutes les autres températures.

Les valeurs ainsi obtenues sont très voisines de celles mesurées directement, ce qui donne une nouvelle confirmation de la loi.

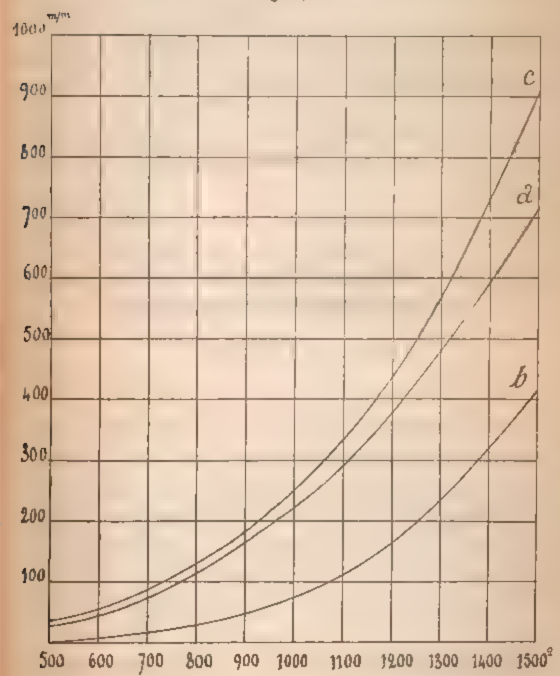
On peut également calculer par le même procédé quelle est l'absorption du verre à chaque température.

Voici, pour fixer les idées à ce sujet, l'absorption de cette matière pour trois températures :

											Lone	DD.
Ā	700°.	absorption					+				82,	,
2)	1200%	Ð				+			,		62,	8
D	choor,	D	,	 +	+	+	+	-			34,	2

L'allure de ces courbes est très régulière, comme on peut

Fig. 24.



s'en convaincre par l'examen du graphique où a représente les déviations de la lunette en fluorine en fonction de la température; e représenterait l'allure de ces déviations si l'absorption de la fluorine était nulle. Enfin h donne la déviation obtenue à chaque température apres interposition de la lame de flint devant l'objectif.

Ces résultats ont été confirmés par des mesures directes

sur la lunette industrielle.

Il ne faut pas trop s'effrayer de la grandeur de l'absorption du verre pour un appareil de ce genre, car on retrouve la sensibilité par la surface des lentilles employées.

Quant à la graduation, elle se fait facilement en pointant la lunette sur un four (qui réalise sensiblement une enceinte close) muni d'un couple Le Chatelier, ou mieux par comparaison avec une lunette à objectif en fluorine, ce qui permet de graduer la lunette industrielle pour des températures dépassant le point de fusion du couple au platine.

ACTION DES COMBINAISONS ORGANOMAGNÉSIENNES MIXTES SUR LES ETHERS D'ACIDES CETOMIQUES.

PAR M. V. GRIGNARD.

Les recherches déjà nombreuses entreprises sur les combinaisons organomagnésiennes mixtes ont montré que ces composés réagissent sur la plupait des fonctions de la chimie organique en donnant des combinaisons qui, par l'action de l'eau, régénèrent parfois la fonction primitive, mais, le plus souvent, donnent naissance à une fonction nouvelle. C'est le cas, en particulier, pour les al téhydes, les cétones, les éthers-sels, les chlorures et les anhydrides d'acides, les nitriles, les composés nitrés.

Parmi les questions que soulevait l'application de cet réactifs, l'une des plus intéressantes consistait à déterminer la façon dont ils se comporteraient en présence d'une

molécule contenant plusieurs groupements fonctionnels capables d'entrer avec eux en réaction.

M. Valeur (1) a abordé ce problème dans le cas de molé cules symétriques renfermant deux fois la fonction éthersel; il constata que, à l'inverse de ce qui se passe dans la méthode de Frankland et Duppa, les combinaisons organomagnésiennes réagissaient également et en même temps sur les deux fonctions éther-sel pour donner des glycols bitertiaires ou leurs dérivés.

Plus récemment, M. Zelinsky (2) a étudié le cas des dicétones symétriques et est arrivé de même à des glycols bitertiaires (le cas particulier de l'acétylacétone mis à part).

Mais le problème pouvait être tout autre lorsqu'on s'adressait à une molécule non symétrique et surtout à une molécule contenant deux groupements fonctionnels différents. Il y avait lieu de se demander, en effet, si la réaction se porterait encore indistinctement sur les deux groupements fonctionnels à la fois ou bien, au contraire, si l'un de ces deux groupements, présentant plus d'affinité que l'autre pour les combinaisons organomagnésiennes, ne réagirait pas tout d'abord seul en donnant une combinaison susceptible de réag r à son tour par le second groupement fonctionnel resté libre.

Dans cet ordre d'idées, M. Blaise (3) a montré qu'en faisant réagir les combinaisons organomagnésiennes sur le cyanacétate d'éthyle, la fonction éther-sel n'était pas attaquée dans les conditions de l'expérience; la fonction nitrile réagissait scule pour donner naissance à un groupement cétonique, ce qui conduisait l'auteur à un nouveau procédé de synthèse des éthers β-cétoniques, non substitués, acycliques.

A mon tour, dans le but d'étudier cette question, je me

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXII, p. 833.

⁽²⁾ Berichte, 1912, p. 2138.

⁽³⁾ Comptes rendus t. CXXXII, p. 978.

snis adressé aux éthers d'acides cétoniques et au chlorure d'éthyl-oxalyle, mais je n'exposerai ier que mes recherches sur le premier groupe, qui ont déjà été brièvement rapportées aux Comptes rendus de l'Académic des Sciences.

Un éther d'acide cétonique contient, comme on sait, deux groupements fonctionnels capables de réagir sur les combinaisons organomagnésiennes, le groupement étheresel fixant deux molécules de ces composés et le groupement cétone une seule. Trois cas semblent donc pouvoir se présenter:

1º le carbonyle réagit seul, ce qui conduit à un acide alcool tertiaire;

2º Le carboxalkyle réagit seul, d'où résulte une céteme alcool tertiaire;

3" Enfin les deux groupements entrent en réaction et l'on aboutit à un glycol bitertiaire.

En fait, l'expérience montre que seuls le premier et le troisième cas sont téalisables, ce qui n'a tien d'étonnant, car on pouvait prévoir que le groupement carbonyle, te plus électronégatif, réagirait toujours le premier. Dans ces conditions, il devenait possible, en limitant la reaction à la première phase, de réaliser une méthode de synthèse d'acides alcools tertiaires au départ des acides cétoniques. C'est ce que je me suis principalement attaché à vérilier.

En raison de la rapidité et de l'énergie avec lesquelles les combinaisons organomagnésiennes réagissent sur les deux groupements fonctionnels considérés, on ne pouvait guerr songer à conserver le mode operatoire habituel : en faisant tomber l'éther cétonique dans le composé organométallique, celui-ci, constamment en excès, ne manquer ait pas, sans doute, de s'attaquer successivement aux deux groupements fonctionnels, en produisant, par suite, de façou plus ou moins complète, la deuxième phase de la réaction celle qu'il s'agit précisément d'eviter. Il fallait douc opérer constamment en présence d'un excès d'éther cétonique et, pour cela, faire tomber peu à peu le composé

organométallique dans l'autre réagent, mais une difficulté se présentait, due à la facile altérabilité des combinaisons organomagnésiennes au contact de l'air humide.

Voice le dispositif que j'at employé et que je vais dé

crire une fois pour toutes :

La combinaison magnésienne est préparée à la manière habituelle (1) dans un ballon à col court. Ceci fait, on enlève le bouchon qui terme ce ballon et l'on adapte immédiatement à la place un siphon en verre, a robinet, bien desséché et rempli d'éther anhydre. La branche ascendante est aussi courte que possible et la branche descendante, qui porte le robinet, se termine en pointe effilee et plonge partie lement dans le ballon-laboratoire où l'on a placé l'éther cétonique dilué dans 2 vol a 3 vol d'éther auhydre. Chacune des branches du siphon est d'ailleurs maintenue dans le col du ballon correspondant au moyen d'un bouchon, et chaque bouchon porte lui-même un second trou servant à adapter, d'un côté, un tube desséchant (à potasse, par exemple) qui ne laissera rentrer que de l'air sec à la surface du composé organométallique, et, de l'autre côté, un réfrigérant ascendant pour le reflux de l'éther.

L'appareil étant ainsi monté avec le robinet termé, on ouvre plus ou moins celui-ci; le siphon se trouve amorce par l'éther auhydre qu'il contient, et il est facile de régler la chute du composé magnésien et de le transvaser sans la moindre altération et sans perdre plus de 1 cm à 2 cm de sa solution éthérée. Encore est-il facile d'éviter cette perte en rajoutant a la fin, avant que le siphon se désamorce,

un peu d'éther anhydre.

L'appareil ne possède pas d'ailleurs une rigidité telle qu'on ne puisse très convenablement agiter le ballon-laboratoire lorsqu'il s'y produit un magma.

Pour exposer les résultats obtenus, je diviserai les éthers d'acides cétoniques en deux groupes que l'on a déjà éte

^{(1,} Vour lun, de Chim, et de Phys., 1901, p. 137.

amené à distinguer pour diverses causes : d'une part les éthers \(\beta\)-cétoniques dont les propriétés spéciales se manifestent encore icî, et, d'autre part, tous les autres éthers cétoniques.

CHAPITRE I.

ACTION DES COMBINAISONS ORGANOMAGNESIENNES SUR LES ETHERS D'ALIDES CÉTONIQUES AUTRES QUE LES DERIVES β. — MÉTHODE DE SYNTHÈSE D'ACIDES ALCOOLS.

Dans ce groupe, les réactions sont absolument normales. Le groupement CO réagit le premier en donnant un composé de la forme

$$R = \overset{R}{G} = (R_1)^s - GO^*G^*H^*;$$

$$OMgBr$$

c'est la premiere phase. Dans une seconde phase, la combinaison précédente réagit à son tour en donnant finalement

$$R = \frac{R'}{C - (R_t)'' - C - OMgBr}.$$

$$OMgBr = \frac{1}{R'}$$

Le premier de ces corps, traité par l'eau, engendreia un éther d'acide alcool; le second, dans les mêmes conditions, fournira un glycol bitertiaire. Mais, comme je l'ai déjà dit, je me suis préoccupé surtout de réaliser uniquement la première phase, la production de glycols par cette voient présentant qu'un intérêt secondaire. Il y a lieu ceprudant de remarquer que, dans certains cas, cette dernière méthode peut rendre des services. Comme il est possible, en effet, de s'arrêter d'une façon plus ou moins exclusive à la première phase, on devra pouvoir, sans doute, provoquer la deuxième phase avec un composé organomagné sien différent de celui qui a servi au debut.

On disposera ainsi d'un plus grand nombre de combi-

paisons qu'avec les éthers d'acides bibasiques qui ne peuvent donner naissance qu'à des glycols symétriques. Prenons un exemple : si l'on voulait produire la pinacone, en supposant qu'il n'existe pas d'autre procédé de synthèse, on ne partirait pas d'un éther pyruvique, mais bien de l'oxalate d'éthyle, beaucoup plus accessible. Mais si l'on désirait obtenir un glycol α non symétrique, par exemple: (CH³)²C(OH)C(OH)(C²H⁵)², il deviendrait nécessaire de partir de l'éther pyruvique; on réaliserait la première phase avec CH³Mg I, puis, sur le composé formé, on ferait tomber 2 C²H⁵Mg Br. Je n'ai pas étudié ce cas au point de vue pratique.

Mes expériences ont porté : 1° sur le pyruvate d'isoamyle que j'ai choisi, d'après les indications de Simon (1), comme étant, de tous les éthers pyruviques, le plus facile à préparer dans les meilleures conditions de pureté et de rendement; 2° sur le phénylglyoxylate d'éthyle; 3° sur le lévulate d'éthyle.

Je vais décrire successivement et dans cet ordre les résultats obtenus.

q-oxyisobutyrate d'isoamyle.

CH₂ - C (OH) - CO₂ C₂ H₁₁

Cet éther a été obtenu en faisant tomber 1 mol de méthyliodure de magnésium dans 1 mol de pyruvate d'isoamyle. Les premières gouttes de composé organomagnésien produisent une vive réaction avec formation d'un précipité jaune, grenu, qui se dissout au bout d'un instant. Ce précipité doit vraisemblablement être attribué à ce qu'il reste dans l'éther pyruvique une trace d'acide que la distillation n'a pu séparer; il s'est en effet reproduit de la même manière dans toutes les opérations effectuées sur cet éther.

⁽¹⁾ These de Paris, 1895

Lorsque ce précipité est redissous, le contenu du ballon, coloié en rouge brun, devient peu à peu huileux, puis il se trouble vers la fin et il s'en sépare une couche rouge-brun, tandis que l'éther qui surnage reste à peu près incolore. Après 24 heures de repos, on soumet au traitement habituel : on décompose sur la glace pilée, on acidule à l'acide acétique ou à l'acide chlorhydrique dilués. on décante, on reprend les caux à l'éther (s'il y a lieu), on neutralise la solution éthérée au bicarbonate de soude, enfin on distille l'éther au bain-marie.

Le résidu a d'abord été fractionné sous pression réduite, puis à la pression ordinaire. J'ai isolé ainsi une notable proportion d'alcool amylique provenant de la saponification spontanée d'une partie de l'éther pyruvique, puis 35g d'a-oxyisobutyrate d'isoamyle bouillant à 195-198° sous 753mm. Les produits supérieurs se décomposent à la distillation, mème dans le vide.

L'éther obtenu est un liquide incolore, assez mobile, d'odeur âpre, peu agréable.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 62,30, H = 10,64$$

Calculé pour $C^9H^{18}O^3$. $C = 62,07, H = 10,34$
 $d_{17,8} = 0,9405, n_0^{17.8} = 1,42330,$

d'où

$$\frac{n^2-1}{n^2+2} \frac{M}{d} = 47, 13.$$

Calculé:

$$R_m = 46,756.$$

Acide méthylisoamylglycolique (diméthyl-2-5 hexanol-5 oïque).

L'action de l'isoamylbromure de magnésium sur le pyruvate d'isoamyle ne donne lieu à aucune remarque particulière, sauf que les flocons qui se précipitent au début sont blancs, ce qui est d'ailleurs le cas avec toutes les combinaisons bromées. Le produit obtenu se décompose audessus de 100° dans un bon vide; aussi est il nécessaire de saponifier directement par la potasse ou mieux par la baryte. L'acide extrait à l'éther se soludifie dans le vide. On le purifie en le broyant avec de la ligrome legère qui ne le dissont pas sensiblement, et on le fait recristabliser dans l'alcool a 25 pour 100; on obtient ainsi un feutrage de fines aignifies incolores fusibles a 72 -73°.

Analyse:

> Acide a-naphtylmethylglycolique (a-naphthène méthyl èthanoloïque) CH3

> > 2-C10 H7 - C(OH , . CO2 H.

Le produit brut de l'action de l'a naphtylbromure de magnesium sur le pyruvate d'isoamyle abandonne dans le vide une cristallisation abondante de naphtaline (caracté risce par son point de fusion et son pierate) qui provient d'une portion du composé organo nagnésien qui n'a pas réagi.

L'huile restante, très visqueuse, est saponifiée par la baryte; on sépare le sel de baryum soluble dans l'eau et l'on en extrait l'acide par les procédés ordinaires. Le résidu éthéré, placé encore chaud dans le vide, se prend en masse dure, mais sans aspect cristallin. Il est insoluble dans la ligroine et dans le benzène, assez soluble dans l'eau, peu soluble dans le chloroforme, facilement soluble dans les alcools methylique et éthylique et dans l'acérone. Il se sépare très facilement de ses dissolvants à l'état de cire; j'ai cependant réussi à le faire cristalliser dans l'alcool à 50° en mettant la solution sous pression réduite; j'ai ainsi obtenu des buissons de petites aiguilles qui fondent à 143°. Ces cristaux contiennent ½ H2O qu'ils ne perdent pas dans le vide.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 69,61$$
 $H = 5,95$ Calculé pour $C^{13}H^{12}O^3 + \frac{1}{2}H^2O$. $C = 69,33$ $H = 5,78$

Cet acide est le correspondant, dans la série naphtalénique, de l'acide atrolactique dont je vais indiquer tout à l'heure une nouvelle synthèse.

Remarquons, pour en terminer avec l'éther pyruvique, que les rendements obtenus laissent à désirer; ils n'ont pas dépassé, en général, 25 pour 100. Ce sait résulte sans doute de la sacilité bien connue avec laquelle les éthers pyruviques se saponisient spontanément.

Acide phénylméthylglycolique (acide atrolactique, phène-méthyl-éthanoloïque)

$$CH^{3}$$
 CG H5 — CG CO H.

Il a été obtenu en faisant tomber 1^{mol} de méthyliodure de magnésium dans 1^{mol} de phénylglyoxylate d'éthyle. Au début, la réaction est vive et il se forme un produit rouge brun très visqueux, auquel succède peu à peu un précipité grenu et jaunàtre; l'éther n'est pas coloré. Au bout de 24 heures, on peut traiter directement par l'eau acétique.

On obtient ainsi l'atrolactate d'éthyle, encore inconnuqui bout à 129°-130° sous 13^{mm} et à 258°-260° sous 7^{52^{mm}} (rendement 60 pour 100). C'est un liquide jaune-paille, assez mobile, d'odeur faible, mais agréable.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 68,09$$
 $H = 7,39$ Calculé pour $C^{11}H^{14}O^3$ $C = 68,04$ $H = 7,22$

$$d_{11}^{4} = 1,100, \qquad n_{11}^{11} = 1,50997,$$

d'où

$$\frac{n^2-1}{n^2+2}\frac{M}{d}=52,743.$$

Calculé:

$$R_m = 52,675.$$

Cet éther se saponisie aisément par la soude à

coup mieux employer la baryte. J'ai ainsi obtenu l'acide atrolactique qui cristallise dans l'eau en lamelles nacrées, fusibles régulièrement à 67°-68', quels que soient le mode de saponification et le nombre de recristallisations, et non à 91° comme l'ont indiqué les auteurs qui s'en sont précédemment occupés, Fittig et Wurster (1), Tiemann et Kohler (2). L'acide hydraté, placé dans le vide sec, se déshydrate en perdant son éclat nacré et devient blanc mat. Ce phénomène commence déjà dans l'exsicuateur; aussi ne peut-on obtenir l'acide à ½H2O qu'en laissant sécher les cristaux à l'air.

Voici d'ailleurs les analyses de quatre échantillons d'acides, les deux premiers susibles à 67°-68°, le troisième susible à 91°, obtenu en sondant l'un des précédents au bain-marie, puis le plaçant quelques instants dans le vide sec; ensin le quatrième, susible à 93°-94°, obtenu par un séjour prolongé dans le vide sec.

Trouve :

I	C = 61,81	H = 6.57
II	C = 61,42	H = 6,65
III	C - 61,76	H = 6,37
IV	C = 64.84	H = 6,30
Calculé pour C9 H10 O3 + 12 H2O	C 61,71	H = 6,29
y C9 H10 O3		H = 6,02

On voit que l'acide fusible à 91° est déjà très sensiblement anhydre.

Acide phényléthylglycolique (phène-éthyl-éthanoloïque)

$$C^2H^8$$
 $C^6H^6 - C(OH) - CO^2H.$

Il a été obtenu comme le précédent en remplaçant le méthyliodure de magnésium par l'éthylbromure. La com-

⁾ Ann. de Liebig, 1879, p. 154.

⁽²⁾ Berichte, 1881, p. 1980

binaison formée se sépare ici sous forme d'un liquide visqueux. Le traitement habituel a fourni le *phényléthylglycolate d'éthyle*, liquide jaune-paille, d'odeur assez forte, peu agréable, qui bout à 143° sous 20^{mm} (rendement 82 pour 100).

Analyse:

Cet éther se saponisie aisément par la baryte à 100°, mais avec formation d'une résine assez abondante. Le sel de baryum qui prend naissance est soluble dans l'eau, et l'on en isole l'acide sous forme d'une huile rougeâtre qui se prend en masse. On purifie en repassant par le sel de sodium.

L'acide phényléthylglycolique est insoluble dans la ligroïne légère, assez soluble dans l'eau, facilement soluble dans l'alcool et surtout dans le benzène chaud. Il cristallise dans l'eau en fines aiguilles incolores qui, séchées à l'air ou dans le vide sec, fondent à 126° et ne contiennent pas d'eau de cristallisation.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 66,39$$
 $H = 6,98$ Calculé pour C^{10} H^{12} O^3 .. $C = 66,67$ $H = 6,67$

On voit donc que, dans le cas des éthers a-cétoniques, l'action des combinaisons organomagnésiennes peut être parfaitement limitée à la première phase, car dans aucun des cas examinés je n'ai rencontré le glycol qui serait résulté de l'entrée en réaction du carboxalkyle. Nous allons voir qu'il n'en est plus tout à fait de même avec les éthers y-cétoniques, on tout au moins avec le lévulate d'éthyle.

Il y a lieu de remarquer en outre que les rendements sont excellents dans la série aromatique, probablement à cause de la complète stabilité de l'éther employé.

Méthyl-4 hexanolide-1-4.

CH3

Cette lactone a été obtenue en l'aisant tomber 1^{mol} d'éthylbromure de magnésium dans 1^{mol} de lévulate d'éthyle (dilué, comme toujours, dans environ 2^{col} d'éther anhydre). Il ac dépose peu à peu un produit visqueux qui se transforme en un magna très dur. Au hout de 24 heures, on peut décomposer directement par l'eau acétique et il est nécessaire d'épuiser plusieurs fois à l'éther la portion aqueuse, car le composé formé y est notablement soluble.

Par distillation dans le vide, on isole, non l'éther de l'acide alcool prévu par la théorie, mais directement la lactone correspondante, le méthyl-4 hexanolide-1-4, liquide incolore, mobile, d'odeur faiblement éthérée, qui bout d'abord à 100°-101° sous 15^{mm} et, après purification par saponification, à 105-106° sous 18^{mm}. (Rendement 35 pour 100.)

Analy se :

Trouvé.....
$$C = 65, 57$$
 $H = 9, 65$ Calculé pour $C^{7}H^{12}O^{2}...$ $C = 65, 63$ $H = 9, 38$ $d_{13,7}^{1} = 1,0085,$ $n_{0}^{13,7} = 1,44320,$

d'où

$$\frac{n^2+1}{n^3+2}\frac{M}{d}=33,661,$$

Calculé

$$R_m = 33,927.$$

Apres la distillation de cette lactone, on isole une faible portion au dessous de 150° sous 15^{mm}, de laquelle on peut extraire par saponification une très petite quantité de glycol engendré par la réaction simultanée des deux groupements CO et CO² C² H³; nous y reviendrons tout à l'heure.

Ensin, il reste une notable proportion de produits bouillant au-dessus de 200° sous 15^{mm}, en se décomposant. La saponisication de cette dernière portion ne m'a donné aucun produit neutre identissable, mais de l'acide lévulique que j'ai caractérisé par son point d'ébullition, son analyse et le point de susion de sa phénylhydrazone (¹).

$$C^{2}H^{5}$$
 — $C^{2}H^{5}$ — C^{2

Pour isoler à l'état pur le glycol entrevu précédemment, j'ai repris l'opération en sens inverse et en modifiant les proportions des deux réagents: j'ai fait tomber \frac{1}{3} de molécule de lévulate d'éthyle dans 1^{mol} d'éthylbromure de magnésium. Il se produit seulement quelques flocons blancs, puis il se sépare au bout de quelques heures une couche très fluide.

Après traitement, on isole 40⁸ entre 135° et 140° sous 14^{mm}. C'est le glycol cherché (rendement 63 pour 100), qui bout à 138°-140° sous 14^{mm}, mais on ne peut le redistiller sans qu'il se déshydrate partiellement, en donnant sans doute l'oxyde correspondant. Ce glycol cristallise dans le benzène en petits cristaux incolores qui, après susion au bain marie et séjour dans le vide, sondent à 61°. Il est très soluble dans les solvants habituels et il s'en sépare très facilement sous sorme de sirop.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 69,90$$
 $H = 13,12$ Calculé pour $C^{11}H^{24}O^{3}$. $C = 70,21$ $H = 12,77$

⁽¹⁾ Peut-être aussi le composé organomagnésien réagit-il partiellement sur la lactone (ou sur la combinaison qui l'engendre) d'une façon analogue à celle qui a été signalée avec Zn (C²H⁵)² par Graniehstadten et Werner (Mon. f. Ch., t. XXII, p. 315).

Dimethyl-4-7 octanolide-1-4.

et Triméthyl-2-5-11 isoamyl-8 dodécanediol-5-8.

$$CH^{3}$$
 CH^{3} CH^{3} $CH^{3} - CH^{2} - CH^{2} - CH^{2} - CH^{2}$ $CH^{3} - CH^{2} - C$

En faisant tomber 1^{mol} d'isoamylbromure de magnésium dans 1^{mol} de lévulate d'éthyle, il se sépare un produit visqueux que l'on soumet le lendemain au traitement habituel. On peut, en distillant directement le résidu éthéré, isoler la méthylisoamylbutyrolactone, puis le glycol formé en même temps, mais il est plus simple de saponifier le produit brut. La portion acide est intégralement constituée par la lactone (il faut cependant l'agiter lon guement au carbonate de soude pour la débarrasser d'une trace d'acide lévulique qu'elle retient énergiquement). C'est un liquide incolore, d'odeur forte, assez mobile, restant encore parfaitement floide à — 15° et bouillant à 133°-134° sous 15^{mm}. (Rendement 25 pour 100.)

Analyse:

Trouvé...
$$G = 70,33$$
 $H = 10,90$ Galculé pour $G^{12}H^{18}O^{2}$ $G = 70,59$ $H = 10,59$ $d_{10,9}^{4} = 0,9566$, $n_{0}^{4} = 1,44964$,

d'où

$$\frac{n^2-1}{n^2+2}\frac{M}{d}=47,73,$$

Calculé:

La portion neutre de la saponification précédente est constituée par du diisoamyle (formé dans la préparation Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXVII. (Décembre 1902.) 36 du composé organométallique) et par le glycol

$$C^{z}H^{zz} - C(OH) - CH^{z} = CH^{z} - C(OH) - C^{z}H^{zz}$$

que prévoyait la théorie. Ce glycol est un liquide extrêmement visqueux que je n'ai pas réusssi à faire cristalliser à — 15°; il bout à 206°-208° sous 15°°. (Rendement 10 pour 100.)

Analy se:

Trouvé......
$$C = 76,08$$
 H 13,60 Calcule pour $C^{20}H^{43}O^{2}$. $C = 76,43$ H = 13,38

Comme il présente la particularité de ne pas précipiter le réactif de Denigès, j'ai cherché à vérifier la présence des groupements alcooliques et, pour cela, je l'ai chauffé avec de l'anhydride acétique en excès à une douce ébullition pendant 12 heures. Je l'ai transformé totalement dans l'oxyde C²⁰ H⁴⁰ O, liquide incolore, peu visqueux, d'odeur assez fraiche, qui bout à 175°-178° sous 20^{mm}.

Analyse:

Trouvé......
$$C = 81,40$$
 $H = 13,39$ Calculé pour $C^{20}H^{*0}O$. $C = 81,08$ $H = 13,51$

Phène 4 pentanolide-1 4

et Oxyde du triphényl-2-5-5 pentanediol-2-5,

Ma dernière expérience sur le lévulate d'éthyle a été réalisée en y faisant tomber 1^{mot} de phénylbromure de magnésium. Il s'est formé un dépôt cristallin très compact qui a été traité au bout de 36 heures. Le produit brut est distillé jusqu'à 100° dans le vide pour séparer un peu de bromobenzène qui n'a pas réagi au début sur le magnésium, puis on saponifie le reste par la potasse alcoolique.

La portion acide est constituée intégralement par la phénylméthylbutyrolactone, liquide jaunàtre, faiblement odorant, peu mobile, mais ne cristallisant pas à — 15° et bouillant à 168°-170° sous 16^{mm}. (Rendement 29 pour 100.)

Analyse :

Trouvé.....
$$C = 71,68$$
 $H = 7,12$ Calculé pour $C^{11}H^{12}O^2$. $C = 75,00$ $H = 6,82$ $d_{17}^{*} = 1,1173$, $n_{17}^{4} = 1,52996$,

d'où

$$n^2 - t M$$
 $n^2 + 3 d$ 48,65.

Calculé :

$$R_m = 49,05.$$

La portion neutre de la même saponification fournit un peu de diphényle (formé dans la préparation de C° H° MgBr) et surtout un liquide faiblement jaunâtre, extrêmement visqueux, mais qui n'a pas cristallisé à — 15°, et bouillant vers 250° sous 20^{mm}. Il répond à la formule C²³ H²²O.

Analyse:

Trouvé.....
$$C = 88,27$$
 $H = 7,22$ Calculé pour $C^{23}H^{28}O$.. $C = 87,90$ $H = 7,01$

Ce doit donc être vraisemblablement l'oxyde du triphénylpentanediol C²³ H²⁴O² prévu par la théorie. (Rendenent 12 pour 100.)

En résumé, on voit que les combinaisons organomagnésiennes réagissent facilement sur les éthers cétoniques α et γ, et l'on peut adn ettre que la réaction est générale, les éthers β-cétoniques restant toujours à part.

Si on laisse de côté la question de la stabilité de la molécule qui influe sur le rendement, on peut dire que, pour les éthers x, la réaction paraît se limiter à la première phase, puisqu'on ne trouve pas de glycol en quantité appréciable; au contraire, avec les éthers y, il se formé régulièrement dans tous les cas une petite quantité de glycol. Cela correspond bien au fait dejà connu que deux groupements fonctionnels placés sur la même molécule recouvrent de plus en plus leur indépendance relative au fur et à mesure qu'ils s'éloignent l'un de l'autre.

CHAPITRE II.

Action des combinaisons organomagnésiennes sur les éthers β-cétoniques.

En raison de l'acidité des deux atomes d'hydrogène du groupement CH² central, on pouvait prévoir que les éthers β cétoniques se comporteraient d'une manière particulière en présence des combinaisons organomagnésiennes, et il était intéressant de vérifier ce fait. Mais, en outre, il y avait lieu de se demander jusqu'à quel point les propriétés spéciales des éthers β cétoniques continueraient de se manifester lorsqu'on substituerait progressivement aux atomes d'hydrogène mobiles un, puis deux résidus monovalents, on un résidu bivalent.

Dans le but d'élucider ces différentes questions, j'ai étudié surtout l'action du méthyliodure de magnésium sur l'éther acétylacétique, sur ses dérivés monoéthylé et diéthylé, et enfin sur l'éther éthylidène acétacétique.

Action du méthyliodure de magnésium sur l'éther acétylacétique.

En faisant tomber peu à peu ½ molécule de CH*Mg I dans ½ molécule d'éther acétylacétique, il se produit une tres vive réaction avec formation d'un composé blanc, grenu, qui se dépose. En même temps, il se dégage un gaz incolore, inflammable, qui n'est absorbé ni par le brome, ni par l'acide sulfurique, et que l'analyse a montré être du môthane mélangé d'une faible quantité d'hydrogène.

et

$$2 \text{CH}^3 \text{C} (O \text{MgI}) = \text{CH} - \text{CO}^2 \text{C}^2 \text{H}^3 + \text{Aq}$$

$$\text{CH}^3 + \text{CO} = \text{CH} + \text{CO}^2 \text{C}^2 \text{H}^3$$

$$+ \text{MgI}^2 + \text{Aq},$$

$$\text{CH}^3 + \text{CO} = \text{CH} - \text{CO}^2 \text{C}^2 \text{H}^3$$

en admettant pour la combinaison magnésienne une formule de mê ne type que celle a loptée par Michael pour les combinaisons alcalines.

L'explication précédente est d'ailleurs corroborée par les experiences de Reformatsky et Loukachevitch (†) qui, en étudiant l'action du zinc sur un mélange d'éther acétacétique et d'iodure de méthyle ou d'éthyle, ont conclu également à la forme énolique de cet éther.

Action du méthyliodure de magnésium sur l'éthylacétacétate d'éthyle.

1º En faisant réagir 1 mol de méthyliodure de magnésium sur 1 mol d'éther éthylacétylacétique on obtient une solution parfaitement flui le qu'on soumet au bout de 24 heures au traitement habituel. Le produit obtenu distille en grande partie entre 85° et 95° sous 10 mm, et le reste passe sans point fixe avant 120° sous la même pression.

La portion inférieure contient certainement une très forte proportion de l'éther primitif, mais le composé qui a pu prendre naissance et qui existe, en effet,

bont à une température certainement voisine de celle de notre éther cétonique, et l'on ne peut songer à les sépant complètement. Aussi ai-je soumis le tout à la saponification par la soude a 10 pour 100.

La portion neutre résultant de cette opération était constituée surtout par de la méthylpropyleétone qui pro-

^{(,} Bull Soc. Chim., 1901, t. XXVIII, p 103.

venait de l'éther éthylacétacétique récupéré. Quant à la fraction acide, elle m'a fourni, à côté d'une portion inférieure butyrique, le méthyl-2 éthyl-3 butanol-2 oïque, qui bont à 147° sous 10^{mm} (rendement très faible). Cet acide cristallise dans un mélange d'éther et de ligronne légère en très fines aiguilles groupées en boules et fusibles à 71°-72°.

Analyse:

Trouvé C = 57,42 H = 9,74 Calculé pour $C^7H^{16}O^3...$ C = 57,53 H = 9,59

Le poids moléculaire déterminé par cryoscopie dans l'eau a été trouvé égal à 142,2 (théorie 146).

Cet acide alcool peut flotter sur l'eau par capillarité, et il s'y dissout lentement en présentant des mouvements giratoires très rapides.

Son sel d'argent est très soluble dans l'eau et très peu soluble dans l'acétone.

2º Un second essai a été réalisé en faisant tomber ½ molécule d'éther ethylacétacétique (53 gr.) sur 1^{mol} de CH³MgI, puis en chaustant pendant 2 jours, au bain-marie, la solution obtenue. Quand on decompose sur la glace, l'esservescence est très vive, ce qui indique qu'il reste du composé organométallique qui n'a pas réagi.

Le résidu éthéré distille surtout de 75° à 100° sous 8mm (35°) et de 110° à 125° sous 8mm (15°).

La portion inférieure est formée à peu près intégralement d'éther éthylacétacétique (environ 30°) et probablement d'un peu de l'éther d'acide al ool obtenu dans le premier essai. La portion supérieure saponifiée par la lessive d'soude fournit encore une trace de l'acide alcool précédent et le diméthy l-2-4 éthyl-3 pentanedrol-2-4 qui bout à 127°-128° sous 11° but. Le rendement est très mauvais. Ce glycol

 $(CH^2)^2 = C(OH) - CH(C^2H^3) - C(OH) - (CH^3)^2$

cristallise par refroidissement en longues aiguilles qui, après recristallisation dans l'éther, fondent à 52°. Il possede une odeur fortement camphrée et une saveur brûlante.

Analy se :

Trouvé...... C = 67,65 H = 12,51 Calculé pour $C^9 H^{26} O^2$.. C = 67,50 H = 12,10.

Ces deux expériences montrent que l'éther éthylacétacérique et, vraisemblablement comme lui, tous les dérivés monosubstitués des éthers 3 cétoniques réagissent en préserce des combinaisons organomagnésiennes comme un melarge des deux formes cétonique et énolique.

Action du méthyliodure de magnésium sur le diéthylacétacétate; de méthyle (1).

L'éther diéthylacétacétique nº pouvant plus prendre la forme énolique, il était naturel de supposer qu'il réagitait normalement. Il n'en a rien été.

n° Sur 40° de l'éther cétonique, j'ai fait tomber goutte à goutte la quantité équimoleculaire de méthylisdure de magnésium; il se produit un depôt blanc qui, peu à peu, prend la forme cristalline. Au bout de 24 heures, la transformation est complète, et l'on soumet au traitement habituel.

J'ai obtenu 108 de diéthy lacétate de méthy le bouillant a 135°-137° sous 736mm (caractérisé par sa réfraction et sa transformation en sel d'aigent).

Trouvé:

$$d_{14,8}^4 = 0.8886 \quad n_0^{12.5} = 1.40669.$$

⁽¹⁾ Cet éther a été obtenu d'une façon quelque peu inattendue en liethytant l'acetylacétate d'ethyle par l'iodure d'éthyle en presence de méthylate de sodium. Dans la première phase qui conduit au dervé monoéthyle, la transposition n'est que partielle et l'on obtient un melange des ethers methyloque et éthylique; mais, lorsqu'on traite de nouveau ce melange par C2H2I et CH3ONa, la transposition s'acheve et 100 n'obtient absolument que le diéthylacétacetate de méthyle qui beut à 206° 207° sors 750mm. Rendement, 70 pour 100 au départ de l'ether acétylacétique.

d'où

$$\frac{n^2-1}{n^2+2} \frac{M}{d} = 35,99.$$

Calculé pour

 $(C^{2}H^{5})^{2}CH.CO^{2}CH^{3}: R_{m} = 36,029.$

La portion supérieure (206) passe intégralement entre 195° et 210°; c'est l'éther primitif à peu près pur.

Le fait saillant qui ressort de cette réaction, très incomplète, comme on l'a vu, est donc la rupture de la molécule de l'éther diéthylacétacétique. Nous allons voir qu'il en est encore de même dans les expériences suivantes.

2° J'ai fait tomber 1° de l'éther 3 cétonique bisubstitué dans 3° de CH³ MgI; il s'est formé un dépôt bien
cristallisé qui n'a pas augmenté au bout de 3 jours,
même en chaussant légèrement au bain-marie. Quand on
décompose sur la glace, la réaction est extrêmement violente, ce qui indique qu'il reste abondamment du composé
organométallique libre.

On retrouve à la distillation très sensiblement la totalité du produit primitif qui passe a 97°-100° sous 13mm (identifié.par sa réfraction et son hydrolyse). Il y a cependant une très faible portion inférieure qui bout au-dessous de 100° et possède une odeur fortement camphrée.

Dans cette opération, en somme, il n'a dû se former qu'un produit d'addition, équimoléculaire probablement, qui a été dédoublé purement et simplement par l'action de l'eau.

3º l'ai repris l'expérience avec les mêmes proportions, mais j'ai chautié le produit obtenu en autoclave à 100º pendant 8 heures. Il s'est formé une masse très visqueuse qui n'est plus que lentement décomposée par l'eau acétique.

Je n'ai pu isoler de cette opération qu'une très faible portion d'odeur camphrée qui passe saus point fixe audessous de 100°; Pais 10⁸ (l'expérience a porté sur 30⁸ de diéthylacétacé tate de méthyle) d'un hydrocarbure bouillant à 115°-120°. Cet hydrocarbure fixe le brome, précipite instantanément à froid le réactif mercurique de Denigès et paraît répondre à la formule C⁸ H¹⁸.

Densité de vapeur : Trouvé, D = 5, 20; calculé, 5, 07. Cet hydrocarbure serait alors probablement le produit de déshydratation de l'alcool

COMPOSITION CONTINUES.

dont la formation s'explique aisément par rupture du CH^a CO comme dans le premier cas, puis réaction normale de CH^a Mg I sur le diethylacétate de méthyle formé. Il serait d'ailleurs facile d'achever l'identification en faisant une expérience directe sur l'éther diéthylacétique.

Il reste encore à expliquer comment se produit la rupture de la molécule 3-cétonique. Je pense que l'élimination du CH3 CO se fait sous forme d'acétone, par suite de la fixation anormale de 1^{mol} de CH3 MgI de la manière suivante:

CH+= CO - CcC+H+ * CO+CH+

Le groupement de droite est susceptible de réagir notmalement par son carboxyle pour conduire au dernier
résultat observé. Quant à l'acétone, je dois reconnaître,
que je n'en ai pus rencontré a l'état libre, mais il est tout
naturel que cette acétone ait réagi aussitôt que formée sur
le CH3 MgI encore libre pour donner, après le traitement
à l'eau, du triméthylearbinol au quel il faut, à mon avis,
attribuer l'odeur camphrée que j'ai constatée dans toutes
les portions inférieures. J'ai remarqué, en effet, que ces
portions inférieures précipitent le réactif de Denigès,
mais je n'ai pu, à la vérité, en isoler du triméthylearbinol
dans un état de pureté convenable.

Action du méthyliodure de magnésium sur l'éther éthylidèneacétacétique.

Cette étude présentait un double intérêt parce que nous nous trouvions encore ici en présence d'un éther \(\beta\)-cétonique complètement substitué, incapable par conséquent de réagir sous la forme énolique, et, en outre, parce qu'il y avait lieu de vérifier si ces composés se comportaient comme des cétones ou bien s'il fallait, au contraire, leur attribuer la formule anhydridique de Claisen ('):

1° J'ai fait tomber goutte à goutte, dans 1 mol de CH3 Mg l, 1 mol d'éther éthylidène acétacétique. La réaction est très vive et donne naissance d'abord à une combinaison jaune peu abondante, qui se dépose, puis, vers la fin, il se sépare une couche brune, peu visqueuse. Le liquide s'étant coloré fortement et paraissant s'altérer, je l'ai traité immédiatement par la glace.

Le produit principal de cette réaction distille assez nettement vers 84°-86° sous 10^{mm}, mais l'analyse montre que ce n'est pas un produit défini : ce doit être un mélange d'un corps nouveau avec le produit primitif inaltéré.

Pour le purifier je l'ai fait bouillir pendant 4 heures avec de la potasse à 10 pour 100. J'ai pu ainsi isoler 25g d'une cétone qui se combine au bisulfite de sonde et bout à 113°-116° sous 753mm; c'est la méthylisobutyleétone (115°,5) comme nous allons le voir.

Analyse:

Trouve.. C = 71,76 H = 12,14 Calculé pour C6H11O.. C = 72,00 H = 12,00

Pour l'identifier, je l'ai comparée a la méthylisobutylcétone obtenue par hydrolyse de l'éther isopropylacétacé-

⁽¹ Berichte, t XX, p 602

zones, encore inconnues; elles se présentent toutes deux après cristallisation dans l'éther, sous forme de longs parallelogrammes nacrés qui fondent à 132°-133° avec légère décomposition. Leur mélange, rendu homogène par fusion, fond à 128°-130°, mais cela tient à la faible décomposition qui s'est produite, car on constate le nême abaissement si l'on reprend une seconde fois le point de fusion des échantillons séparés.

Dosages d'Az des deux échantillons :

Trouvé...

Az = $\frac{27.05}{64.88}$ Calculé pour Az H² = $\frac{20.4}{60}$ Az H = $\frac{26.88}{60.75}$

Ainsi l'hydrolyse du composé engendré par la réaction étudiée conduit à la méthylisobutyleetone; il est tout naturel de supposer, en raison du point d'ébullition et des circonstances de l'opération, que le composé en question était de l'éther isopropylacétacétique.

Ce résultat pourrait peut-être, à la rigueur, s'expliquer au moyen de la formule ordinairement adoptée pour l'éther éthylidène-acétacétique, en supposant qu'il y a fixation de CH3 MgI sur la double liaison de la manière survante:

Mais les faits connus jusqu'à présent ne permettent guère d'admettre que les combinaisons organomagnésiennes puissent se fixer ainsi sur une double liaison. Aussi me paraît-il préférable d'adopter ici la formule de Claisen, qui rend beaucoup mieux compte de la réaction. Le méthyliodure de magnésium rompt la liaison entre 0'et CH et se fixe sur les valences libres :

$$CH_3 - C = CH - CO_2C_2H_2$$

$$O \stackrel{?}{=} CH - CH_3$$

$$CH_3 - C - CH - CO_4C_3$$

$$O = CH_3 - CH_3$$

Le composé formé, traité par l'eau, donne la forme énolique de l'ether isopropylacétacétique dont l'hydrolyse fournit la méthylisobutyleétone.

2" Dans une seconde expérience, j'ai fait tomber le méthyliodure de magnésium dans l'éther éthylidène acétacétique. La réaction est encore très vive, mais donne lieu cette fois à peu près uniquement au composé solide jaune, qui ne tarde pas à empâter tout le liquide. L'éther est fortement coloré par de l'iode, et cette altération paraît augmenter rapidement; aussi j'ai traité immédiatement par l'eau.

l a plus grande partie du produit de la réaction est constituée par des produits de polymérisation qui bouillent audessus de 200° sous 10^{mm} et se résinifient; la portion infériture m'a fourni seulement un peu d'éther acétylacétique (caractérise par son point d'ébullition, son action sur le perchlorure de fer et son sel de cuivre) et, par hydrolyse du reste, une très petite quantité de méthylisobutyleétone.

Atnst la réaction marche dans deux sens bien différents suivant la façon dont elle est dirigée : quand l'action du composé organomagnésien est ménagée, on obtient surtout la combinaison solide jaune et des produits de polymérisation; au contraire, quand l'éther éthylidène-acétacétique est introduit peu à peu, c'est la combinaison liquide qui se forme et qui engendre à son tour l'éther isopropylacétacetique.

Action du méthyliodure de magnésium sur l'acétylsuccinate d'éthyle.

On sait que l'éther acétylsuccinique ne présente pas les réactions habituelles des éthers \(\beta\)-cétoniques monosubstitués; on pouvait donc supposer qu'en présence du méthyliodure de magnésium il réagirait normalement et permettrait d'arriver ainsi à une synthèse commode de l'acide térébique. On aurait eu, en effet :

Ce composé, traité par l'eau, fournit le diatérébate d'éthyle dont la lactonisation donne l'éther térébique.

Malheureusement, il n'en a pas été ainsi. Quel que soit le mode opératoire employé, il se fait une combinaison cristallisée très abondante qui envahit tout le liquide. En traitant par l'eau, on récupère à peu près les ; de l'éther primitif, et il reste une faible portion supérieure qui a été saponisiée par la baryte. J'ai obtenu ainsi une très minime quantité d'acide térébique que j'ai caractérisé par son point de fusion (172°-174°) et son analyse :

Analyse:

Trouvé..... C = 52.87 H = 6.58 Galculé pour $C^7H^{10}O^3$ C = 53.16 H = 6.32

On voit donc que l'éther acétylsuccinique s'est comporté absolument comme un éther \(\beta\)-cétonique monosubstitué et qu'il a réagi surtout sous sa forme énolique.

En résumé, les recherches précédentes sur les éthers \(\beta\text{-cétoniques montrent qu'en présence des combinaisons organomagnésiennes : \)

1. L'éther acetylacétique réagit uniquement sous sa forme énolique;

2º Ses décivés monoalcoylés se présentent vraisemblablement comme un mélange des deux formes cétonique et énolique;

3º Les dérivés dialcoylés qui ne peuvent plus présenter la forme énolique ne réagissent cependant pas normalement par suite d'une instabilité particulière qui entraîne la rupture du groupement acetyle;

4° Enfin, les produits de condensation des aldéhydes avec l'éther acétacé ique paraissent posseder la formule de Claisen.

Rectification. — L'oxyde du triphénylpentanediol, décrit comme liquide à la fin du Chapitre I, a cristallisé spontanément. Purifié par la ligroune légère, qui le dissont très pen, il cristallise dans l'alcool méthylique en buissons de fines aiguilles fusibles à 74°.

***** ******* *** **** ****

TABLE DES MATIÈRES,

TOME XXVII (7° SERIE).

	Pages
Recherches sur un nouvel hydrure de silicium; par MM. H. Moissan et S. Smiles	5
Influence réciproque de deux oscillateurs voisins; par M. BRILLOUIN	17
Recherches sur l'oxyde de zinc; par M. DE FORGRAND	2(i
Sur une nouvelle méthode générale de synthèse des alcools monoatomiques; par M. MARCEL GUERBET	67
Etude de la chaleur latente de vaporisation de l'aniline, de l'orthotoluidine, de quelques-uns de leurs dérivés ainsi que d'autres substances de la Chimie organique; par M. W. Lot guinne	105
Recherches sur les piles fondées sur l'action réciproque de deux liquides salins; par M. BERTHELOT;	
Premier Mémoire - Introduction	145
Deuxième Mémoire : Dispositif des expériences	138
Troisième Mémoire: Sur la limite d'intensité du courant d'une pile qui correspond à la manifestation d'un debit électrolytique apparent dans un voltamètre	192
Quatrième Memoire: Sur quelques phénomènes de pola- risation voltaique	208
Cinquième Mémoire : Etude sur les pules fondées sur les réactions salines simples	219
Sixieme Mémoire : Etude sur des piles fondées sur l'ac- tion réciproque des liquides oxydants et réducteurs	
avec dissolvant commun	260

Sur les siliciures de cobalt; par M. PAUL LEBEAU	Pages.
Étude des siliciures de vanadium; par MM. H. Moissan et	277
Recherches sur l'action réciproque de deux liquides salins; par M. BERTHELOT:	
Septième Mémoire: Étude sur les piles fondées sur des réactions complexes avec concours d'agents oxydants	
et réducteurs	289
Huitième Mémoire: Conclusions	328
Préparation et propriétés des hydrures de potassium et de sodium; par M. Henri Moissan	3 3g
Action d'un oxyde ou d'un hydrate métallique sur les solutions des sels des autres métaux. Sels basiques mixtes; par M. A. MAILHE	362
Recherches sur le gentianose; par MM. Edm. Bourquelot et II. Hérissey	397
Errata	432
Rayonnement calorifique et lumineux de quelques oxydes; par M. Ch. Féry	433
Action des combinaisons organomagnésiennes mixtes sur les éthers d'acides cétoniques; par M. V. Grignard	548
Table des matières du Tonie XXVII de la 7º série	575

FIN DE LA TABLE DES MATIÈRES DU TOME VINGT-SEPT DE LA 7^e SÉRIE.

				.•	
		•			
		•		•	
•					
			•		
•					



		•	
	·		
		•	

	•		

